

(43) 国際公開日 2000年12月21日(21.12.2000)

(19) 世界知的所有権機関

国際事務局

PCT

(10) 国際公開番号 WO 00/76957 A1

(51) 国際特許分類⁷: C07C 217/10, 233/69, C07D 215/14, 307/79, 317/54, 319/18, 277/64, 333/54, 333/62, 333/70, 409/04, 311/04, 235/06, 241/42, A61K 31/47, 31/343, 31/36, 31/357, 31/428, 31/381, 31/4436, 31/352, 31/4184, 31/498, 31/135, A61P 25/28, 25/16, 25/14, 11/16

(21) 国際出願番号:

PCT/JP00/03748

(22) 国際出願日:

2000年6月9日(09.06.2000)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ: 特願平11/165879

1999年6月11日 (11.06.1999)

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 富山化 学工業株式会社 (TOYAMA CHEMICAL CO., LTD.) [JP/JP]; 〒160-0023東京都新宿区西新宿3丁目2-5 Tokyo (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 小野 哲 (ONO, Satoshi) [JP/JP]; 〒930-0801 富山県富山市中島3丁目 2-5 Toyama (JP). 齋藤昭人 (SAITO, Akihito) [JP/JP]; 〒 931-8324 富山県富山市豊城町6-12 Toyama (JP). 岩上

登 (IWAKAMI, Noboru) [JP/JP]; 〒933-0847 富山県高 岡市千石町3-20 Toyama (JP). 中川昌也 (NAKAGAWA, Masaya) [JP/JP]; 〒930-0386 富山県中新川郡上市町中 青出67 Toyama (JP). 山口澄絵 (YAMAGUCHI, Sumie) [JP/JP]; 〒930-0817 富山県富山市下奥井1丁目6-27 Toyama (JP).

- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

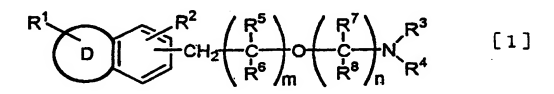
添付公開書類:

国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、 定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: N-ALKOXYALKYL-N,N-DIALKYLAMINE DERIVATIVES OR SALTS THEREOF, AND REMEDIES FOR NERVE DEGENERATION DISEASES CONTAINING THE SAME

(54) 発明の名称: NーアルコキシアルキルーN, Nージアルキルアミン誘導体またはその塩、それらを含有する神経 変性疾患の治療剤



(57) Abstract: N-Alkoxyalkyl-N,N-dialkylamine derivatives of general formula [1] or salts thereof, which exhibit antihypoxic. nerve protecting and nerve regeneration promoting effects and are useful as remedies for nerve degeneration diseases, wherein R1 and R² are each hydrogen, halogeno, or the like; R³ and R⁴ are each optionally substituted alkyl, cycloalkyl, or aralkyl; R⁵, R⁶, R⁷ and R8 are each hydrogen or alkyl; D is a five- or six-membered heterocycle or a hydrocarbon ring; m is 1 to 5; and n is 1 to 6.

/続葉有]

(57) 要約:

一般式[1]

$$\begin{array}{c|c} R^{1} & & \\ \hline D & & \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} R^{2} & \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} R^{5} & \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} CH_{2} & \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} R^{5} & \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} CH_{2} & \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} R^{5} & \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} CH_{2} & \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} R^{5} & \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} R^{7} & \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} R^{3} & \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} R^{4} & \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} 1 \end{array}$$

[式中、R¹及びR²は水素原子、ハロゲン原子等を、R³及びR⁴は 置換されてもいいアルキル、シクロアルキルもしくはアルアルキル基 を、R⁵, R⁶, R¹, Rঙは水素原子もしくはアルキル基を、D環は、 5又は6員環の複素環又は炭化水素環を、m=1~5, n=1~6を 表す。]で表されるNーアルコキシアルキルーN, Nージアルキルア ミン誘導体又はその塩は、抗ハイポキシア作用、神経保護作用及び神 経再生促進作用を有し、神経変性疾患の治療剤として有用である。

明細書

N-アルコキシアルキル-N,N-ジアルキルアミン誘導体またはその塩、それらを含有する神経変性疾患の治療剤

技術分野

5 本発明は、新規なN-アルコキシアルキル-N,N-ジアルキルアミン誘導体またはその塩に関する。

技術背景

痴呆は、脳血管性痴呆と神経変性性痴呆に分けられ、それらの治療には、脳循環改善剤および脳機能改善剤などの各種薬剤が使用されている。

10 特開平 3-232830 号、同 4-95070 号公報に記載の 1,2-エタンジオール誘導体またはその塩は、脳機能改善剤として有用な化合物であり、特に、(R)-1-(ベンゾ[b]チオフェン-5-イル)-2-[2-(N,N-ジエチルアミノ)エトキシ]エタノール塩酸塩(以下、T-588と称する。)は好ましい化合物である。

ところで、神経変性性痴呆の中で最も多いアルツハイマー病(以下、ADと称す 15 る。)に特徴的な老人斑は、βアミロイド前駆蛋白質(βamyloid precursor protein)に由来するアミロイドβ蛋白(以下、Aβと称する。)を主成分とする[バ イオケミカル・アンド・バイオフィジカル・リサーチ・コミュニケーションズ (Biochemical and Biophysical Research Communications)、第 120 巻、第 885 頁 (1984年)]。

20 A β は、脳の神経細胞あるいは血管に沈着し痴呆などの症状を引き起こす原因物質とされている[アニュアル・レビュー・オブ・セルバイオロジー(Annual Review of Cell Biology)、第 10 巻、第 373 頁 (1994 年)]。

また、Aβそのものが培養神経細胞のアポトーシス(細胞体積の収縮、DNAの断片化を特徴とする遺伝子発現を介した細胞死)を引き起こすことが報告されている[ブレイン・リサーチ (Brain Research)、第 661 巻、第 147 頁 (1994 年):

25 ている [ブレイン・リサーチ (Brain Research)、第 661 巻、第 147 頁 (1994 年)モレキュラー・ニューロバイオロジー (Molecular Neurobiology)、第 10 巻、第 19 頁 (1995 年)]。

一方、AD患者脳で 4-ヒドロキシ-2-ノネナール (以下、HNEと称する。) の

15

25

上昇が報告されており [アメリカン・ジャーナル・オブ・パソロジー (American Journal of Pathology)、第 150巻、第 437 頁 (1997年)]、A β による培養神経 細胞死においても、脂質過酸化を介しH N E が関与しているとする報告がある [ザ・ジャーナル・オブ・ニューロサイエンス (The Journal of Neuroscience)、第 17巻、第 1046 頁 (1997年)]。

また、HNEを培養神経細胞に作用させると細胞死が引き起こされ、この細胞死にアポトーシスが関与することも報告されている[ザ・ジャーナル・オブ・ニューロサイエンス (The Journal of Neuroscience)、第 17 巻、第 5089 頁 (1997 年)]。

さらに、HNEは種々の神経変性疾患において酸化ストレスにより産生され、

10 脳および脊髄で神経細胞に障害を及ぼしている可能性も示唆されている。例えば、 パーキンソン病患者脳 [プロシーディングス・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・ オブ・サイエンシーズ・オブ・ザ・ユナイテッド・ステーツ・オブ・アメリカ

(Proceedings of The National Academy of Sciences of The United States of America)、第 93 巻、第 2696 頁 (1996 年)]、筋萎縮性側策硬化症患者脊髄 [アナルス・オブ・ニューロロジー (Annals of Neurology)、第 44 巻、第 696 頁 (1998年)] でHNEの上昇が報告されている。

そのため、AβおよびHNEにより誘起される神経細胞毒性抑制剤がアルツハイマー病、パーキンソン病、筋萎縮性側策硬化症などの神経変性疾患の治療剤として研究されている。

20 ところで、生体中には神経の成長、再生に作用する神経成長因子 (NGF) などの神経栄養因子 (neurotrophic factor) が存在する事が良く知られている。

神経栄養因子は、アルツハイマー病などの中枢性疾患のみならず、糖尿病性ニューロパシーや、薬剤性ニューロパシーなどの末梢神経疾患における関与が報告されており、これらの疾患の治療に用いる試みがなされている [脳と神経、第 43巻、第 12 号、第 1101 頁 (1991 年)]。

また、坐骨神経圧挫モデル動物における神経伝達障害を、NGFが神経の再生を促進する事により改善する事が報告されている {マイクロサージェリー (Microsurgery)、第 16 巻、第 547 頁 (1995 年)]。しかし、神経栄養因子は高分

20

子の蛋白質であるため、神経疾患への適応にはまだ技術的に解決する問題が多い。 そのため、神経栄養因子と同様の作用を有する低分子化合物の開発が求められている。

脳機能改善剤として有用な化合物であるT-588は、 $A\beta$ による神経細胞死に対し保護作用を示し[ソサエティー・フォー・ニューロサイエンス アブストラクト (Society For Neuroscience, Abstracts)、第24巻、第1号、228頁(1998年)]、さらにNGFの作用増強作用(W096/12717)を有し、中枢および末梢神経の疾病の治療剤として有用である。しかし、抗ハイポキシア作用を有し、さらに強い神経細胞保護作用および神経再生促進作用を有する低分子化合物が求められている。

10 発明の開示

本発明者らは、上記課題を解決することを目的として鋭意研究を行った結果、 下記の一般式[1]

$$\begin{array}{c|c}
R^1 & & \\
\hline
D & & \\
\hline
CH_2 & & \\
\hline
CH_2 & & \\
\hline
R^5 & & \\
\hline
R^6 & & \\
\hline
M & \\
R^8 & \\
\hline
R^9 & \\
R^4 & \\
\hline
R^1 & \\
R^2 & \\
\hline
R^1 & \\
\hline
R^2 & \\
R^3 & \\
\hline
R^4 & \\
\hline
R^1 & \\
\hline
R^2 & \\
R^3 & \\
\hline
R^4 & \\
\hline
R^1 & \\
\hline
R^2 & \\
\hline
R^3 & \\
\hline
R^4 & \\
\hline
R^1 & \\
\hline
R^2 & \\
\hline
R^3 & \\
\hline
R^4 & \\
\hline
R^1 & \\
\hline
R^2 & \\
\hline
R^3 & \\
\hline
R^3 & \\
\hline
R^4 & \\
\hline
R^1 & \\
\hline
R^2 & \\
\hline
R^3 & \\
\hline
R^4 & \\
\hline
R^1 & \\
\hline
R^2 & \\
\hline
R^3 & \\
\hline
R^3 & \\
\hline
R^4 & \\
\hline
R^1 & \\
\hline
R^2 & \\
\hline
R^3 & \\
\hline
R^3 & \\
\hline
R^4 & \\
\hline
R^3 & \\
R^3 &$$

「式中、R¹およびR²は、同一または異なって、水素原子、ハロゲン原子、置換されていてもよいアルキル、アリール、アルアルキル、アルコキシ、アリールオキシ、アルキルチオ、アリールチオ、アルケニル、アルケニルオキシ、アミノ、アルキルスルホニル、アリールスルホニル、カルバモイルもしくは複素環式基、保護されていてもよいアミノ、ヒドロキシルもしくはカルボキシル基、ニトロ基およびオキソ基から選ばれる一つ以上の基を;R³およびR⁴は、同一または異なって、置換されていてもよいアルキル、シクロアルキルもしくはアルアルキル基を;m個のR⁵およびR⁶、n個のR¹およびR®は、同一または異なって、水素原子もしくはアルキル基を;D環は、5員もしくは6員の複素環または炭化水素環を;mは、1~5の整数を;nは、1~6の整数を、それぞれ示す。」

25 の塩が、抗ハイポキシア作用、神経保護作用および神経再生促進作用を有し、神経変性疾患の治療剤として有用であることを見出し、本発明を完成した。

で表されるN-アルコキシアルキル-N,N-ジアルキルアミン誘導体またはそ

以下、本発明について詳述する。

本明細書において、特に断らない限り、各用語は、次の意味を有する。

ハロゲン原子とは、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子を;アル キル基とは、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、t ert-ブチル、ペンチル、ヘキシル、ヘプチルおよびオクチル基などの直鎖状また は分岐鎖状のC₁₋₁₂アルキル基を;低級アルキル基とは、メチル、エチル、プロ ピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、tert-ブチル、ペンチルおよびヘキシ ル基などの直鎖状または分岐鎖状の C1-6アルキル基を;シクロアルキル基とは、 シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチルおよびシクロヘキシル基を;ア リール基とは、フェニル、ナフチル、インダニルおよびインデニル基を;アルア 10 ルキル基とは、ベンジル、ジフェニルメチル、トリチルおよびフェネチル基など のアルC1-6アルキル基を;アルコキシ基とは、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、 イソプロポキシ、ブトキシ、イソブトキシ、tert-ブトキシ、ペンチルオキシ、ヘ キシルオキシ、ヘプチルオキシおよびオクチルオキシ基などの直鎖状または分岐 鎖状の C1-12 アルキルオキシ基;低級アルコキシ基とは、メトキシ、エトキシ、 15 プロポキシ、イソプロポキシ、ブトキシ、イソブトキシ、tert-ブトキシ、ペンチ ルオキシおよびヘキシルオキシ基などの直鎖状または分岐鎖状の C,-6アルキル オキシ基:アリールオキシ基とは、フェニルオキシ、ナフチルオキシ、インダニ ルオキシおよびインデニルオキシ基を;アルキルチオ基とは、メチルチオ、エチ ルチオ、プロピルチオ、イソプロピルチオ、ブチルチオ、イソブチルチオ、tert 20 -ブチルチオ、ペンチルチオ、ヘキシルチオ、ヘプチルチオおよびオクチルチオな どのCi;アルキルチオ基を;低級アルキルチオ基とは、メチルチオ、エチルチ オ、プロピルチオ、イソプロピルチオ、ブチルチオ、イソブチルチオ、tert-ブチ ルチオ、ペンチルチオおよびヘキシルチオなどのC₁₋₆アルキルチオ基を;アリー ルチオ基とは、フェニルチオ、ナフチルチオ、インダニルチオおよびインデニル 25 チオ基などを;アルケニル基とは、ビニル、プロペニル、ブテニル、ペンテニル、 へキセニル、ヘプテニルおよびオクテニルなどの C2-12 アルケニル基を;低級ア ルケニル基とは、ビニル、プロペニル、ブテニル、ペンテニルおよびヘキセニル

などのC₂₋₆アルケニル基を;アルケニルオキシ基とは、ビニルオキシ、プロペニ ルオキシ、ブテニルオキシ、ペンテニルオキシ、ヘキセニルオキシ、ヘプテニル オキシおよびオクテニルオキシ基などの C₂₋₁₂ アルケニルオキシ基を;低級アル ケニルオキシ基とは、ビニルオキシ、プロペニルオキシ、ブテニルオキシ、ペン テニルオキシおよびヘキセニルオキシ基などの C 2-6 アルケニルオキシ基を ; アル キニル基とは、エチニル、2ープロピニル、2ーブチニルなどの Cゥー。アルキニル基を: アシル基とは、ホルミル、アルキルカルボニル、アロイル基を;アルキルカルボ ニル基とは、アセチルおよびプロピオニルなどのC2-6アルキルカルボニル基を; アロイル基とは、ベンゾイルおよびナフチルカルボニル基などのアリールカルボ ニル基を;アシルオキシ基とは、アセチルオキシ、ピバロイルオキシ、フェニル 10 アセチルオキシ、2-アミノ-3-メチルブタノイルオキシ、エトキシカルボニルオ キシ、ベンゾイルオキシおよび 3-ピリジルカルボニルオキシなどのアシルオキシ 基を;アルキルアミノ基とは、メチルアミノ、エチルアミノ、n-プロピルアミノ、 イソプロピルアミノ、n-ブチルアミノ、ジメチルアミノ、ジエチルアミノ、ジイ ソプロピルアミノおよびジ n-ブチルアミノなどのモノーまたはジー C₁₋₆ アルキ 15 ルアミノ基を;アルキルスルホニル基とは、メチルスルホニル、エチルスルホニ ル、n-プロピルスルホニル、イソプロピルスルホニル、n-ブチルスルホニル、イ ソブチルスルホニル、sec-ブチルスルホニル、tert-ブチルスルホニル、ペンチル スルホニル、ヘキシルスルホニル、ヘプチルスルホニルおよびオクチルスルホニ ルなどのCューュzアルキルスルホニル基を;低級アルキルスルホニル基とは、メチ 20 ルスルホニル、エチルスルホニル、n-プロピルスルホニル、イソプロピルスルホ ニル、n-ブチルスルホニル、イソブチルスルホニル、sec-ブチルスルホニル、te rt-ブチルスルホニルまたはペンチルスルホニルなどの C₁₋₆アルキルスルホニル 基を:アリールスルホニル基とは、フェニルスルホニル、p-トルエンスルホニル およびナフチルスルホニル基などを;アルキルスルホニルオキシ基とは、メチル 25 スルホニルオキシ、エチルスルホニルオキシ、n-プロピルスルホニルオキシ、イ ソプロピルスルホニルオキシ、n-ブチルスルホニルオキシ、イソブチルスルホニ ルオキシ、 sec-ブチルスルホニルオキシ、 tert-ブチルスルホニルオキシ、 ペンチ

ルスルホニルオキシ、ヘキシルスルホニルオキシ、ヘプチルスルホニルオキシお よびオクチルスルホニルオキシなどの C1-12 アルキルスルホニルオキシ基を;低 級アルキルスルホニルオキシ基とは、メチルスルホニルオキシ、エチルスルホニ ルオキシ、n-プロピルスルホニルオキシ、イソプロピルスルホニルオキシ、n-ブ チルスルホニルオキシ、イソブチルスルホニルオキシ、sec-ブチルスルホニルオ キシ、tert-ブチルスルホニルオキシまたはペンチルスルホニルなどのC1-6アル キルスルホニルオキシ基を;アリールスルホニルオキシ基とは、フェニルスルホ ニルオキシ、p-トルエンスルホニルオキシおよびナフチルスルホニルオキシ基な どを;複素環式基とは、ピロリジニル、ピペリジニル、ピペラジニル、ホモピペ ラジニル、ホモピペリジニル、モルホリル、チオモルホリル、テトラヒドロキノ 10 リニル、テトラヒドロイソキノリル、キヌクリジニル、イミダゾリニル、ピロリ ル、イミダブリル、ピラブリル、ピリジル、ピリミジル、キノリル、キノリジニ ル、チアブリル、テトラブリル、チアジアブリル、ピロリニル、ピラブリニル、 ピラゾリジニル、プリニル、フリル、チエニル、ベンゾチエニル、ピラニル、ィ ソベンゾフラニル、オキサゾリル、イソオキサゾリル、ベンゾフラニル、インド 15 リル、ベンズイミダブリル、ベンブオキサブリル、ベンブイソオキサブリル、ベ ンゾチアゾリル、キノキサリル、ジヒドロキノキサリル、2,3-ジヒドロベンゾチ エニル、2,3-ジヒドロベンゾピロリル、2,3-4H-1-チアナフチル、2,3-ジヒドロベ ンゾフラニル、ベンゾ[b]ジオキサニル、イミダゾ[2,3-a]ピリジル、ベンゾ[b] ピペラジニル、クロメニル、イソチアゾリル、イソオキサゾリル、オキサジアゾ 20 リル、ピリダジニル、イソインドリル、イソキノリル、1,3-ベンゾジオキソニル および 1,4-ベンゾジオキサニル基などの該環を形成する異項原子として一つ以 上の酸素原子もしくは硫黄原子を含んでいてもよい、窒素、酸素もしくは硫黄原 子から選ばれる少なくとも一つ以上の異項原子を5員もしくは6員環、縮合環ま たは架橋環の複素環式基をそれぞれ意味する。

Dにおける5員または6員環の複素環としては、該環を形成する異項原子とし て酸素原子、窒素原子および硫黄原子から選ばれる1つ以上の異項原子を含む複 素環、例えば、トリアジン、ピリダジン、ピリミジン、ピラジン、ピリジン、フ

ラン、チオフェン、ピロール、オキサゾール、チアゾール、イミダゾール、イソオキサゾール、イソチアゾール、ピラゾール、ピラン、フラザンなどの5員または6員の芳香族複素環;テトラヒドロ-2H-ピラン、テトラヒドロ-2H-チオピラン、ピペリジン、ジオキサン、オキサチアン、モルホリン、チオモルホリン、ジチアン、ピペラジン、ピロリジン、テトラヒドロチオフェン、テトラヒドロフラン、ピラゾリジン、イミダゾリジン、テトラヒドロイソチアゾール、1,3-ジオキソラン、1,3-チアゾラン、テトラヒドロイソオキサゾール、1,3-オキサゾラン、ジチオラン、オキサチオラン、ジオキソランなどの5員もしくは6員環の脂肪族複素環が挙げられる。

10 Dにおける5員または6員環の炭化水素環としては、ベンゼン、シクロヘキセン、シクロペンテンなどの5員または6員環不飽和炭化水素環;シクロヘキサンおよびシクロペンタンといった飽和炭化水素環が挙げられる。

R³およびR⁴におけるアルキル基、シクロアルキル基およびアルアルキル基;
R¹およびR²におけるアルキル基、アリール基、アルアルキル基、アルコキシ基、
7リールオキシ基、アルキルチオ基、アリールチオ基、アルケニル基、アルケニルオキシ基、アミノ基、アルキルスルホニル基、アリールスルホニル基、カルバモイル基および複素環式基の置換基としては、ハロゲン原子、ニトロ基、低級アルキル基、シクロアルキル基、アリール基、アルアルキル基、低級アルコキシ基、アリールオキシ基、低級アルキオ基、低級アルケニル基、アルキニル基、アリールオニル基、アリールスルホニル基、アシルオキシ基、アルキルアミノ基、カルバモイル基、保護されていてもよいアミノ基、保護されていてもよいとドロキシル基、保護されていてもよいカルボキシル基および複素環式基などから選ばれる1つ以上の基が挙げられる。

カルボキシル保護基としては、通常のカルボキシル基の保護基として使用し得 25 るすべての基を含み、例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、1,1-ジメチルプロピル、ブチルおよび tert-ブチルなどの低級アルキル基;フェニル およびナフチルなどのアリール基;ベンジル、ジフェニルメチル、トリチル、p-ニトロベンジル、p-メトキシベンジルおよびビス(p-メトキシフェニル)メチルな

どのアル低級アルキル基;アセチルメチル、ベンゾイルメチル、p-ニトロベンゾ イルメチル、p-ブロモベンゾイルメチルおよび p-メタンスルホニルベンゾイルメ チルなどのアシルー低級アルキル基;2-テトラヒドロピラニルおよび2-テトラヒ ドロフラニルなどの含酸素複素環式基;2,2,2-トリクロロエチルなどのハロゲノ -低級アルキル基;2-(トリメチルシリル)エチルなどの低級アルキルシリル-低 5 級アルキル基;アセトキシメチル、プロピオニルオキシメチルおよびピバロイル オキシメチルなどのアシルオキシー低級アルキル基;フタルイミドメチルおよび スクシンイミドメチルなどの含窒素複素環式-低級アルキル基;シクロヘキシル などのシクロアルキル基;メトキシメチル、メトキシエトキシメチルおよび 2-(ト リメチルシリル)エトキシメチルなどの低級アルコキシー低級アルキル基;ベンジ 10 ルオキシメチルなどのアルー低級アルコキシー低級アルキル基;メチルチオメチ ルおよび 2-メチルチオエチルなどの低級アルキルチオー低級アルキル基:フェニ ルチオメチルなどのアリールチオー低級アルキル基;1,1-ジメチル-2-プロペニ ル、3-メチル-3-ブテニルおよびアリルなどの低級アルケニル基;並びにトリメチ ルシリル、トリエチルシリル、トリイソプロピルシリル、ジエチルイソプロピル 15 シリル、tert-ブチルジメチルシリル、tert-ブチルジフェニルシリル、ジフェニ ルメチルシリルおよび tert-ブチルメトキシフェニルシリルなどの置換シリル基 などが挙げられる。

ヒドロキシル保護基としては、通常のヒドロキシル基の保護基として使用し得 20 るすべての基を含み、例えば、ベンジルオキシカルボニル、4-ニトロベンジルオキシカルボニル、4-ニトキシベンジルオキシカルボニル、3,4-ジメトキシベンジルオキシカルボニル、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、tert-ブトキシカルボニル、1,1-ジメチルプロポキシカルボニル、イソプロポキシカルボニル、イソブチルオキシカルボニル、ジフェニルメ トキシカルボニル、2,2,2-トリブロモエトキシカルボニル、2-(トリメチルシリル)エトキシカルボニル、2-(フェニルスルホニル)エトキシカルボニル、2-(トリフェニルホスホニオ)エトキシカルボニル、2-(フェニルスルホニル)エトキシカルボニル、1-アダマンチルオキシカルボニル、ビニルオキ

シカルボニル、アリルオキシカルボニル、S-ベンジルチオカルボニル、4-エトキ シ-1-ナフチルオキシカルボニル、8-キノリルオキシカルボニル、アセチル、ホル ミル、クロロアセチル、ジクロロアセチル、トリクロロアセチル、トリフルオロ アセチル、メトキシアセチル、フェノキシアセチル、ピバロイルおよびベンソイ ルなどのアシル基;メチル、tert-ブチル、2,2,2-トリクロロエチルおよび 2-ト リメチルシリルエチルなどの低級アルキル基;アリルなどの低級アルケニル基; ベンジル、p-メトキシベンジル、3, 4-ジメトキシベンジル、ジフェニルメチルお よびトリチルなどのアルー低級アルキル基;テトラヒドロフリル、テトラヒドロ ピラニルおよびテトラヒドロチオピラニルなどの含酸素および含硫黄複素環式 基;メトキシメチル、メチルチオメチル、ベンジルオキシメチル、2-メトキシ 10 エトキシメチル、2,2,2-トリクロロエトキシメチル、2-(トリメチルシリル)エト キシメチル、1-エトキシエチルおよび1-メチル-1-メトキシエチルなどの低級ア ルコキシーおよび低級アルキルチオー低級アルキル基;メタンスルホニルおよび p-トルエンスルホニルなどの低級アルキルーおよびアリールースルホニル基:並 15 びにトリメチルシリル、トリエチルシリル、トリイソプロピルシリル、ジエチル イソプロピルシリル、tert-ブチルジメチルシリル、tert-ブチルジフェニルシリ ル、ジフェニルメチルシリルおよび tert-ブチルメトキシフェニルシリルなどの 置換シリル基などが挙げられる。

アミノ基の保護基としては、通常のアミノ保護基として使用し得るすべての基 20 を含み、例えば、トリクロロエトキシカルボニル、トリプロモエトキシカルボニル、ローブロモル、ベンジルオキシカルボニル、p-ニトロベンジルオキシカルボニル、ローブロモベンジルオキシカルボニル、(モノー、ジー、トリー)クロロアセチル、トリフルオロアセチル、フェニルアセチル、ホルミル、アセチル、ベンゾイル、tert-アミルオキシカルボニル、tert-ブトキシカルボニル、p-メトキシベンジルオキシカルボニル、オー(フェニルアゾ)ベンジルオキシカルボニル、3,4-ジメトキシベンジルオキシカルボニル、4-(フェニルアゾ)ベンジルオキシカルボニル、2-フルフリルオキシカルボニル、ジフェニルメトキシカルボニル、1,1-ジメチルプロポキシカルボニル、イソプロポキシカルボニル、フタロイル、スクシニル、アラニル、ロイシル、1-アダマンチルオキシカルボニルおよ

び 8-キノリルオキシカルボニルなどのアシル基;ベンジル、ジフェニルメチルお よびトリチルなどのアル低級アルキル基;2-ニトロフェニルチオおよび2,4-ジニ トロフェニルチオなどのアリールチオ基;メタンスルホニルおよび p-トルエンス ルホニルなどのアルキルーもしくはアリールースルホニル基;N, Nージメチルアミ 5 ノメチレンなどのジー低級アルキルアミノー低級アルキリデン基;ベンジリデン、 2-ヒドロキシベンジリデン、2-ヒドロキシ-5-クロロベンジリデンおよび2-ヒド ロキシ-1-ナフチルメチレンなどのアルー低級アルキリデン基;3-ヒドロキシ-4-ピリジルメチレンなどの含窒素複素環式アルキリデン基;シクロヘキシリデン、2 -エトキシカルボニルシクロヘキシリデン、2-エトキシカルボニルシクロペンチリ デン、2-アセチルシクロヘキシリデンおよび3,3-ジメチル-5-オキシシクロヘキ シリデンなどのシクロアルキリデン基;ジフェニルホスホリルおよびジベンジル ホスホリルなどのジアリールーもしくはジアルー低級アルキルホスホリル基:5-メチル-2-オキソ-2H-1,3-ジオキソール-4-イルーメチルなどの含酸素複素環式ア ルキル基;並びにトリメチルシリルなどの置換シリル基などが挙げられる。

一般式[1]の化合物の塩としては、通常知られているアミノ基などの塩基性基 15 またはヒドロキシルもしくはカルボキシル基などの酸性基における塩を挙げるこ とができる。塩基性基における塩としては、例えば、塩酸、臭化水素酸および硫 酸などの鉱酸との塩;ギ酸、酢酸、クエン酸、シュウ酸、フマル酸、マレイン酸、 リンゴ酸、酒石酸、アスパラギン酸、トリクロロ酢酸およびトリフルオロ酢酸な どの有機カルボン酸との塩;並びにメタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、p-20 トルエンスルホン酸、メシチレンスルホン酸およびナフタレンスルホン酸などの スルホン酸との塩を、また、酸性基における塩としては、例えば、ナトリウムお よびカリウムなどのアルカリ金属との塩;カルシウムおよびマグネシウムなどの アルカリ土類金属との塩;アンモニウム塩;並びにトリメチルアミン、トリエチ ルアミン、トリブチルアミン、ピリジン、N,N-ジメチルアニリン、N-メチルピペ 25 リジン、N-メチルモルホリン、ジエチルアミン、ジシクロヘキシルアミン、プロ カイン、ジベンジルアミン、N-ベンジル-β-フェネチルアミン、1-エフェナミン および N, N'-ジベンジルエチレンジアミンなどの含窒素有機塩基との塩などを挙

げることができる。上記した塩の中で、好ましい塩としては、薬理学的に許容される塩が挙げられる。

本発明化合物の代表的化合物としては、例えば、以下の表 1 ~表 7 に例示した 化合物が挙げられる。

5 なお、表中のMeはメチル基、Etはエチル基、Phはフェニル基を意味する。

表 1

$$R-CH_{2}-\left(CH_{2}\right)_{m}O-\left(CH_{2}\right)_{n}N\left(R^{3}\right)$$

No.	R	10	n	R ³	R ⁴
1	1-ナフチル	1	2	methyl	methyl
2	2-ナフチル	1	2	methyl	methyl
3	2-ナフチル	1	2	ethyl	ethyl
4	6-キノリル	1	2	ethyl	ethyl
5	ベンゾ[b]フラン-5-イル	1	2	methyl	methyl
6	ベンゾ[b]フラン-5-イル	1	2	ethyl	ethyl
7	ベンゾ[b]フラン-5-イル	1	2	methyl	benzyl
8	1,3-ベンゾジオキソール-5-イル	1	2	methyl	methyl
9	1,3-ベングジオキソール-5-イル	1	2	ethyl	ethyl
10	2,3-ジヒドロ-1H-5-インデニル	1	2	ethyl	ethyl
11	1,4-ベングジオキサン-6-イル	1	2	methyl	methyl
12	2-メチルー1,3-ヘ'ンソ'チアソ'ールー5ーイル	1	2	ethyl	ethyl
13	ベング[b]チオフェン-4-イル	1	2	ethyl	ethyl
14	ベンゾ[b]チオフェン-5-イル	1	2	methyl	methyl
15	ベンゾ[b]チオフェン-5-イル	1	2	methyl	ethyl
16	ベンゾ[b]チオフェン-5-イル	1	2	methyl	2-hydroxyethyl
17	ベンゾ[b]チオフェン-5-イル	1	2	methyl	propyl
18	ベンゾ[b]チオフェン-5-イル	1	2	methyl	isopropyl
19	ベンゾ[b]チオフェン-5-イル	1	2	methyl	cyclopropyl
20	ベンソ[b]チオフェン-5-イル	1	2	methyl	allyl
21	ベンゾ[b]チオフェン-5-イル	1	2	methyl	propargyl
22	ベンゾ[b]チオフェン-5-イル	1	2	methyl	butyl
23	ベンゾ[b]チオフェン-5-イル	1	2	methyl	benzyl
24	ベンゾ[b]チオフェン-5-イル	1	2	ethyl	ethyl
25	ベンゾ[b]チオフェン-5-イル	1	2	ethyl	allyl
26	ベンゾ[b]チオフェン-5-イル	1	2	ethyl	propargyl
27	ベンプ[b]チオフェン-5-イル	1	2	ethyl	benzyl
28	ベング[b]チオフェン-5-イル	1	2	2-hydroxyethyl	2-hydroxyethyl
29	ベンプ[b]チオフェン-5-イル	1	2	propyl	propyl

表 2

$$R - CH_2 - (CH_2)_m O - (CH_2)_n N_{R^4}$$

No.	R	m	n	R ³	R ⁴
30	ベンゾ[b]チオフェン-5-イル	1	2	isopropyl	isopropyl
31	ベンゾ[b]チオフェン-5-イル	1	2	cyclopropyl	benzyl
32	ベンプ[b]チオフェン-5-イル	1	2	allyl	benzyl
33	ベンゾ[b]チオフェン-5-イル	1	2	propargyl	benzyl
34	ベンゾ[b]チオフェン-5-イル	2	2	ethyl	ethyl
35	ベンゾ[b]チオフェン-5-イル	4	2	methyl	methyl
36	ベンゾ[b]チオフェン-5-イル	1	3	ethyl	ethyl
37	ベンゾ[b]チオフェン-5-イル	1	5	ethyl	ethyl
38	ベンゾ[b]チオフェン-5-イル	2	3	ethyl	ethyl
39	ベンゾ[b]チオフェン-6-イル	1	2	methyl	methyl
40	ベンゾ[b]チオフェン-7-イル	1	2	ethyl	ethyl
41	2-メチルヘ'ンソ'[b]チオフェン-5-イル	1	2	ethyl	ethyl
42	3-メチルヘ'ンソ*[b]チオフェン-5-イル	1	2	methyl	benzyl
43	6-メチルヘ'ンソ"[b]チオフェン-5-イル	1	2	ethyl	ethyl
44	2-フェニルヘ'ンソ'[b]チオフェン-5-イル	1	2	methyl	methyl
45	2ーフェニルヘ'ンソ'[b]チオフェンー5ーイル	1	2	ethyl	ethyl
46	2-フルオロヘ'ンソ'[b]チオフェン-5-イル	1	2	ethyl	ethyl
47	3-フルオロヘ'ンソ'[b]チオフェン-5-イル	1	2	ethyl	ethyl
48	4ーフルオロヘンソ [b]チオフェンー5ーイル	1	2	ethyl	ethyl
49	6-フルオロヘ'ンソ'[b]チオフェン-5-イル	1	2	ethyl	ethyl
50	7-フルオロヘンソ [b]チオフェン-5-イル	1	2	ethyl	ethyl
51	2-クロロヘ'ンソ'[b]チオフェン-5-イル	1	2	ethyl	ethyl
52	4-クロロヘ'ンソ'[b]チオフェン-5-イル	1	2	ethyl	ethyl
53	3-フ'ロモヘ'ンソ'[b]チオフェン-5-イル	1	2	ethyl	ethyl
54	6-メトキシヘ'ンソ'[b]チオフェン-5-イル	1	2	methyl	methyl
55	6ーシ'メチルアミノ ヘ'ンソ'[b]チオフェンー5ーイル	2	2	ethyl	ethyl
56	2-カルホ'キシヘ'ンソ'[b]チオフェン-5-イル	1	2	ethyl	ethyl
57	2-(アミノカルホ'ニル) ヘ'ンソ'[b]チオフェン-5-イル	1	2	ethyl	ethyl

14 表 3

$$R - CH_2 - (CH_2)_m - (CH_2)_n N_{R^4}$$

No.	R	ta	n	R ³	R ⁴
58	1-ナフチル	1	2	ethyl	ethyl
59	1-ナフチル	1	2	methyl	2-hydroxyethyl
60	2-ナフチル	1	2	methyl	2-hydroxyethyl
61	2-(6-メトキシナフチル)	1	2	methyl	methyl
62	2-(6-メトキシナフチル)	1	2	ethyl	ethyl
63	2-(6-メトキシナフチル)	1	2	methyl	2-hydroxyethyl
64	2ーメチルー1,3ーヘ・ンソ・チアソ・ールー5ーイル	1	2	methyl	2-hydroxyethyl
65	ベング[b]チオフェン-4-イル	1	2	methyl	methyl
66	ベング[b]チオフェン-4-イル	1	2	methyl	2-hydroxyethyl
67	ベング[b]チオフェン-5-イル	1	2	ethyl	2-hydroxyethyl
68	ベンゾ[b]チオフェン-5-イル	1	2	benzyl	2-hydroxyethyl
69	ベンゾ[b]チオフェン-5-イル	1	2	methyl	2-hydroxypropyl
70	ベンゾ[b]チオフェン-5-イル	1	2	methyl	2-dimethylaminoethyl
71	ベンゾ[b]チオフェン-5-イル	1	2	methyl	3-hydroxypropyl
72	ベング[b]チオフェン-5-イル	1	2	methyl	2-(1-hydroxypropyl)
73	ベング[b]チオフェン-5-イル	1	2	methyl	4-methoxybenzyl
74	ベング[b]チオフェン-5-イル	1	2	methyl	4-fluorobenzyl
75	ベング[b]チオフェン-5-イル	1	2	methyl	4-nitrobenzyl
76	ベンゾ[b]チオフェン-5-イル	1	2	methyl	2-methoxyethyl
77	ベンゾ[b]チオフェン-5-イル	1	2	ethyl	cyclopropyl
78	ベンゾ[b]チオフェン-6-イル	1	2	ethyl	ethyl
79	ベンゾ[b]チオフェン-6-イル	1	2	methyl	2-hydroxyethyl
80	ベング[b]チオフェン-6-イル	1	2	cyclopropyl	benzyl
81	ベンゾ[b]チオフェン-7-イル	1	2	methyl	methyl
82	ベング[b]チオフェン-7-イル	1	2	methyl	2-hydroxyethyl
83	ベンゾ[b]チオフェン-4-イル	2	2	methyl	2-hydroxyethyl
84	ベング[b]チオフェン-5-イル	2	2_	methyl	2-hydroxyethyl

15 表 4

$$R - CH_2 - (CH_2)_m O - (CH_2)_n N_{R^4}$$

No.	R	m	n	R ³	R ⁴
85	ベンゾ[b]チオフェン-6-イル	2	2	methyl	2-hydroxyethyl
86	ベンゾ[b]チオフェン-5-イル	2	3	methyl	2-hydroxyethyl
87	ベンゾ[b]チオフェン-5-イル	1	3	methyl	2-hydroxyethyl
88	ベンゾ[b]チオフェン-5-イル	1	5	methyl	2-hydroxyethyl
89	3ーシ・メチルアミノ ヘ・ンソ・[b]チオフェンー5ーイル	1	2	ethyl	ethyl
90	2-メチルヘ・ンソ・[b]チオフェン-5-イル	1	2	methyl	2-hydroxyethyl
91	4-クロロペンソ゚[b]チオフェン-5-イル	1	2	methyl	methyl
92	6-クロロヘ'ンソ'[b]チオフェン-5-イル	1	2	methyl	methyl
93	2-フルオロヘ・ンソ・[b]チオフェン-5-イル	1	2	methyl	2-hydroxyethyl
94	2-フルオロヘ・ンソ・[b]チオフェン-5-イル	1	3	methyl	2-hydroxyethyl
95	2-フルオロヘ・ンソ・[b]チオフェン-5-イル	1	2	methyl	3-hydroxypropyl
96	4-フルオロヘ・ンソ「[b]チオフェン-5-イル	1	2	methyl	methyl
97	4ーフルオロヘ・ンソ・[b]チオフェンー5ーイル	1	2	methyl	2-hydroxyethyl
98	4ーフルオロヘ・ンソ・[b]チオフェンー7ーイル	1	2	methyl	methyl
99	4ーフルオロヘ・ンソ・[b]チオフェンー7ーイル	1	2	methyl	2-hydroxyethyl
100	6-フルオロヘ・ンソ・[b]チオフェン-5-イル	1	2	methyl	benzyl
101	! 6ーフルオロヘ・ンソ・[b]チオフェンー5ーイル	1	2	methyl	methyl
102	6-フルオロヘ・ンソ・[b]チオフェン-5-イル	1	2	methyl	2-hydroxyethyl
103	6ーフルオロヘ・ンソ・[b]チオフェンー7ーイル	1	2	ethyl	ethyl
104	6-フルオロヘ・ンソ・[b]チオフェン-7-イル	1	2	methyl	2-hydroxyethyl
105	5,7-シ'フルオロヘ'ンソ'[b]チオフェン-6-イル	1	2	ethyl	ethyl
106	5,7-シ゚フルオロペンソ゚[b]チオフェン-6-イル	1	2	methyl	2-hydroxyethyl
107	6-ヒト・ロキシヘ・ンソ・[b]チオフェン-5-イル	1	2	ethyl	ethyl
108	6-ヒト・ロキシヘ・ンソ・[b]チオフェン-5-イル	1	2	methyl	2-hydroxyethyl
109	6-メトキシヘ・ンソ・[b]チオフェン-5-イル	1	2	ethyl	ethyl

16 表 5

$$R - CH_2 - (CH_2)_m - (CH_2)_n N_{R^4}^{R^3}$$

No.	R	m	n	R ³	R ⁴
110	6-メトキシベンゾ[b]チオフェン-5-イル	1	2	methyl	2-hydroxyethyl
111	6ーフルオロー7ー(メチルチオ) ヘ'ンソ'[b]チオフェンー5ーイル	1	2	methyl	2-hydroxyethyl
112	6ーフルオロー7ーヒト・ロキシ ヘ'ンソ'[b]チオフェンー5ーイル	1	2	methyl	2-hydroxyethyl
113	6ーフルオロー7ーメトキシ ヘ'ンソ'[b]チオフェンー5ーイル	1	2	methyl	2-hydroxyethyl
114	2-(1-ヒト'ロキシ-1-メチル)エチル ヘ'ンソ'[b]チオフェン-5-イル	1	2	methyl	2-hydroxyethyl
115	2-(3-ピリジル)ペンゾ[b]チオフェン-5-イル	1	2	ethyl	ethyl
116	ベンゾ[b]フラン-5-イル	1	2	methyl	2-hydroxyethyl
117	5-メトキシヘ'ンソ'[b]フラン-6-イル	1	2	ethyl	ethyl
118	5-メトキシヘ・ンソ・[b]フラン-6-イル	1	2	methyl	2-hydroxyethyl
119	1,4ーヘ・ンソ・シ・オキサンー6ーイル	1	2	ethyl	ethyl
120	2H-2,2-ジメチルクロメン-6-イル	1	2	ethyl	ethyl
121	4H-4ークロメノン-6-イル	1	2	methyl	methyl
122	4H-4ークロメノン-6-イル	1	2	ethyl	ethyl
123	4H-4ークロメノン-6-イル	1	2	methyl	2-hydroxyethyl
124	2H-2ークロメノン-6-イル	1	2	methyl	2-hydroxyethyl
125	1H-ペンゾ[d]イミダゾール-5-イル	1	2	methyl	2-hydroxyethyl
126	6-キノキサリニル	1	2	methyl	2-hydroxyethyl
127	1,2,3,4ーテトラヒト・ロー6ーキノキサリニル	1	2	ethyl	ethyl

17 表 6

$R-CH_2-A-O-B-C$

No.	R	A	В	С
128	1-ナフチル	-CH ₂ -	$-\mathrm{CH_2C}\left(\mathrm{Me}\right)_2$	-NMe ₂
129	2-ナフチル	-CH ₂ -	-CH (Me) CH ₂ -	$-NEt_2$
130	ベンゾ[b]チオフェンー4ーイル	-CH ₂ CH (Me) -	$-CH_2CH_2-$	-NMe ₂
131	ベンゾ[b]チオフェンー5ーイル	-CH(Me)-	-CH ₂ CH ₂ -	$-NEt_2$
132	ベンゾ[b]チオフェンー5ーイル	-CH(Me)-	-CH ₂ CH ₂ -	-N (Me) CH ₂ CH ₂ OH
133	ベンゾ[b] <i>チオ</i> フェンー5ーイル	-CH ₂ -	-CH ₂ CH (Me) -	$-NEt_2$
134	ベンゾ[b]チオフェンー5ーイル	-CH ₂ -	-CH ₂ CH(Me)-	$-N$ (Me) $\mathrm{CH_2CH_2OH}$
135	ベンゾ[b]チオフェンー5ーイル	-CH(Me)-	-CH ₂ CH(Me)-	-NEt ₂
136	ベンゾ[b]チオフェンー6ーイル	-C(Me) $_2$ -	-CH ₂ CH ₂ -	-NMe ₂
137	ベンゾ[b]チオフェンー6ーイル	-C(Me) $_2$ -	$-\mathrm{CH_2C}\left(\mathrm{Me}\right)_2$	-N (Me) CH ₂ CH ₂ OH
138	ベンゾ[b]チオフェンー7ーイル	-CH(Me)CH $_2$ -	-CH ₂ CH ₂ -	-N (Me) CH ₂ CH ₂ OH
139	ベンゾ[b]フラン-4-イル	-CH ₂ CH ₂ -	-C (Me) $_2$ CH $_2$ -	$-N$ (Me) CH_2CH_2OH
140	ベング[b]フラン-5-イル	-CH ₂ -	-CH(Me)CH(Me)-	-NMe ₂
141	ベング[b]フラン-6-イル	-CH ₂ -	$-\mathrm{CH_2CH}\mathrm{(Me)}\mathrm{CH_2}-$	-NEt ₂
142	ベンゾ[b]フラン-7-イル	-CH ₂ CH(Me)-	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -	-N (Me) CH ₂ CH ₂ OH

 $R-CH_{2}-\left(CH_{2}\right)_{m}^{18}O-\left(CH_{2}\right)_{n}^{R^{3}}N_{CH_{2}\right)_{r}^{r}O-R'$

No.	R	m	n	r	R ³	R'
143	ベンゾ[b]チオフェン-5-イル	1	2	2	methyl	-COCH ₃
144	ベング[b]チオフェン-5-イル	1	2	2	methyl	-COC(Me) ₃
145	ベンゾ[b]チオフェン-5-イル	1	2	2	methyl	-COOEt
146	ベンゾ[b]チオフェン-5-イル	1	2	2	methyl	-COPh
147	ベンゾ[b]チオフェン-6-イル	1	2	2	methyl	-COCH ₂ Ph
148	ベンゾ[b]チオフェン-7-イル	1	2	2	methy1	-COCH (NH $_2$) CH (Me) $_2$
149	ベンゾ[b]チオフェン-8-イル	1	2	2	methyl	-CO(3-t゚リジル)
150	ベンゾ[b]チオフェン-5-イル	1	3	2	methy1	-COCH ₃
151	ベンゾ[b]チオフェン-5-イル	1	2	3	methyl	$-COC(Me)_3$
152	ベンゾ[b]チオフェン-5-イル	1	3	2	methyl	-COOEt
153	ベンゾ[b]チオフェン-5-イル	2	2	2	ethyl	-COCH ₃
154	2-ナフチル	1	2	2	propyl	-COPh
155	ベンゾ[b]フラン-5-イル	1	2	2	isopropyl	-COCH ₂ Ph

次に、一般式[1]のN-アルコキシアルキル-N,N-ジアルキルアミン誘導 体またはその塩の製造法について説明する。

一般式[1]のN-アルコキシアルキル-N,N-ジアルキルアミン誘導体またはその塩は、自体公知の方法またはそれらを適宜組み合わせることによって、例えば、以下に示す製造法によって製造できる。

「式中、 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 、mおよびn は、前記したと同様の意味を有し; X^1 および X^2 は、脱離基を、それぞれ示す。」

10 脱離基としては、例えば、ハロゲン原子、低級アルキルスルホニルオキシ基およびアリールスルホニルオキシ基などが挙げられる。

次いで、各工程について説明する。

製造法1

塩基の存在下、一般式 [2a] の化合物を一般式 [3a] の化合物と反応させ、一 15 般式 [1a] の化合物を製造することができる。

この反応は、自体公知の方法、例えば、テトラヘドロン・レターズ(Tetrahedron. Letters)、第 38 巻、第 3251~3254 頁(1975 年)および新実験化学講座、第 14

巻、[I]、日本化学会編、第 567~611 頁(1977 年、丸善)に記載の方法またはそれ に準じた方法で実施すればよい。

塩基としては、例えば、水素化ナトリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウムおよび tert-ブトキシカリウムなどが挙げられる。

5 この反応で使用される溶媒としては、例えば、塩化メチレンおよびクロロホルムなどのハロゲン化炭化水素類;テトラヒドロフランおよびジオキサンなどのエーテル類;ベンゼン、トルエンおよびキシレンなどの芳香族炭化水素類;ジメチルスルホキシドなどのスルホキシド類;N,N-ジメチルホルムアミドなどのアミド類;tert-ブタノールなどの三級アルコール類;並びに水などが挙げられ、これらの溶媒は、混合して使用してもよい。

この反応は、触媒の存在下または非存在下で行うことができる。

使用される触媒としては、通常知られている4級アンモニウム塩の相間移動触媒が用いられるが、好ましくは、硫酸水素テトラ-n-ブチルアンモニウムおよび臭化テトラ-n-ブチルアンモニウムなどが挙げられる。

15 一般式 [3a] の化合物および塩基の使用量は、一般式 [2a] の化合物に対して、 それぞれ、等モル以上用いればよく、好ましくは、1~20 倍モルである。触媒の 量は、0.01~0.30 倍モルである。

この反応は通常、-50~200℃、好ましくは、0~150℃で、10 分~20 時間実施 すればよい。

20 製造法2

25

(1)一般式 [4a] の化合物またはその反応性誘導体に、一般式 [5] の化合物を反応させることにより、一般式 [6a] の化合物を製造することができる。

この反応は、自体公知の方法、例えば、実験化学講座、第22巻、日本化学会編、第137~173頁(1992年、丸善)に記載の方法またはそれに準じた方法で実施すればよい。

- 一般式 [4a] の化合物の反応性誘導体としては、例えば、酸ハロゲン化物、酸無水物、活性化アミドおよび活性化エステルなどが挙げられる。
 - 一般式 [4a] の化合物を遊離酸の形で使用する場合は、縮合剤の存在下に反応

を行うのが好ましい。

縮合剤としては、例えば、N,N-ジシクロヘキシルカルボジイミドなどのN,N-ジアルキルカルボジイミド類;塩化チオニルなどのハロゲン化剤;クロロギ酸エチルエステルなどのハロゲン化アルキルエステル類;カルボニルジイミダゾールなどの活性化アミド化剤;並びにジフェニルリン酸アジドなどのアジド化剤などが挙げられる。

縮合剤の使用量は、一般式 [4a] の化合物に対して、等モル以上用いればよく、 好ましくは、1~5 倍モルである。

この反応で使用される溶媒としては、例えば、水;塩化メチレンおよびクロロ ホルムなどのハロゲン化炭化水素類;テトラヒドロフランおよびジオキサンなど のエーテル類;ベンゼン、トルエンおよびキシレンなどの芳香族炭化水素類;ジ メチルスルホキシドなどのスルホキシド類;N,N-ジメチルホルムアミドなどのアミド類;酢酸エチルなどのエステル類;アセトンおよびメチルエチルケトンなど のケトン類;アセトニトリルなどのニトリル類;並びにピリジンなどのヘテロ芳 6 香族類などが挙げられ、これらの溶媒は、混合して使用してもよい。

この反応は、塩基の存在下に行うことができる。

塩基としては、例えば、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、1,8-ジアザビシクロ[5.4.0]ウンデク-7-エン、ピリジン、tert-ブトキシカリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウムおよび水素化ナトリウムなどの有機塩基または無機20 塩基が挙げられる。

塩基の使用量は、一般式 [4a] の化合物に対して、等モル以上用いればよく、 好ましくは、1~10 倍モルである。

一般式[5]の化合物の使用量は、一般式[4a]の化合物に対して、等モル以上、 好ましくは、1~20倍モルである。

- 25 この反応は通常、-50~200℃、好ましくは、-30~100℃で、10分~20時間実施すればよい。
 - (2)一般式 [6a] の化合物を、通常の還元反応に付すことにより、一般式 [1a] の化合物を製造することができる。

この還元反応は、自体公知の方法、例えば、新実験化学講座、第 15 巻、[II]、日本化学会編、第 29~244 頁(1977 年、丸善)に記載されている方法またはそれに準じた方法で実施すればよい。

この反応で使用される溶媒としては、例えば、塩化メチレンおよびクロロホル 5 ムなどのハロゲン化炭化水素類;テトラヒドロフランおよびジオキサンなどのエーテル類;ベンゼン、トルエンおよびキシレンなどの芳香族炭化水素類;並びにメタノール、エタノールおよびイソプロパノールなどのアルコール類などが挙げられ、これらの溶媒は、混合して使用してもよい。

還元剤としては、例えば、水素化アルミニウムリチウムなどの水素化アルミニ 10 ウム類;並びにジボランおよび水素化ホウ素ナトリウムなどの水素化ホウ素類が 挙げられる。

還元剤として水素化ホウ素ナトリウムを使用する場合は、三フッ化ホウ素ジエ チルエーテル錯体などのルイス酸の存在下に反応を行うのが好ましい。

還元剤の使用量は、一般式 [6a] の化合物に対して、0.5 倍モル以上用いれば 15 よく、好ましくは、1~10 倍モルである。

ルイス酸の使用量は、還元剤に対して、等モル以上用いればよく、好ましくは、 1~20 倍モルである。

この反応は、通常-50~200℃、好ましくは、0~110℃で、10分~20時間実施 すればよい。

20 製造法3

塩基の存在下または非存在下、一般式 [7a] の化合物に、一般式 [5] の化合物を反応させることにより、一般式 [1a] の化合物を製造することができる。

この反応で使用される溶媒としては、例えば、水;塩化メチレンおよびクロロホルムなどのハロゲン化炭化水素類;ベンゼン、トルエンおよびキシレンなどの 25 芳香族炭化水素類;テトラヒドロフランおよびジオキサンなどのエーテル類;メタノールおよびエタノールなどのアルコール類;アセトニトリルなどのニトリル類;N,N-ジメチルホルムアミドなどのアミド類;並びにジメチルスルホキシドなどのスルホキシド類などが挙げられ、これらの容媒は、混合して使用してもよい。

必要に応じて用いられる塩基としては、例えば、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、1,8-ジアザビシクロ[5.4.0]ウンデク-7-エン、ピリジン、tert-ブトキシカリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウムおよび水素化ナトリウムなどの有機塩基または無機塩基が挙げられる。

5 塩基の使用量は、一般式 [7a] の化合物に対して、等モル以上、好ましくは、1 ~20 倍モルである。

また、この反応は、触媒の存在下に行うこともできる。触媒としては、例えば、 ョウ化カリウムおよびョウ化ナトリウムなどが挙げられる。

触媒の使用量は、一般式 [7a] の化合物に対して、0.01~10 倍モル用いればよ 10 く、好ましくは、0.1~1 倍モルである。

一般式[5]の化合物の使用量は、一般式[7a]の化合物に対して、等モル以上用いればよく、好ましくは、1~20倍モルである。

この反応は、通常、0~200℃、好ましくは、20~150℃で、10 分~20 時間実施 すればよい。

15 また、上記の製造法 1~3 において用いられる反応試薬または塩基は、それらの性質に応じ、それらを溶媒として用いることができる。

$$\begin{array}{c|c}
R^1 & & \\
\hline
D & & \\
\hline
CH_2 & & \\
\hline
R^5 & \\
\hline
CH_2 & \\
\hline
R^6 & \\
\hline
\end{array}$$
[2]

$$\begin{array}{c|c}
R^{1} & R^{2} & R^{5} \\
\hline
D & R^{2} & R^{5} \\
\hline
CH_{2} & C & R^{5} \\
\hline
R^{6} & R & R^{7} \\
\hline
R^{1} & R^{2} & R^{5} \\
\hline
R^{2} & R^{5} & R^{5} \\
\hline
R^{1} & R^{2} & R^{5} \\
\hline
R^{2} & R^{5} & R^{7} \\
\hline
R^{3} & R^{3} \\
\hline
R^{4} & R^{5} & R^{7} \\
\hline
R^{5} & R^{7} & R^{7} \\
\hline
R^{5} & R^{7} & R^{7} \\
\hline
R^{7} & R^{7} & R^{7} & R^{7} \\
\hline
R^{7} & R^{7} & R^{7} & R^{7} \\
\hline
R^{7} & R^{7} & R^{7} & R^{7} \\
\hline
R^{7} & R^{7} & R^{7} & R^{7} \\
\hline
R^{7} & R^{7} & R^{7} & R^{7} & R^{7} \\
\hline
R^{7} & R^{7} & R^{7} & R^{7} & R^{7} \\
\hline
R^{7} & R^{7} & R^{7} & R^{7} & R^{7} \\
\hline
R^{7} & R^{7} & R^{7} & R^{7} & R^{7} \\
\hline
R^{7} & R^{7} & R^{7} & R^{7} & R^{7} & R^{7} \\
\hline
R^{7} & R^{7} & R^{7} & R^{7} & R^{7} & R^{7} & R^{7} \\
\hline
R^{7} & R^{7} \\
\hline
R^{7} & R^{7} &$$

製造法 6

$$\begin{array}{c|c} R^1 & & HN \\ \hline D & CH_2 & CH_2 & CH_2 \\ \hline CH_2 & CH_2 & COOH \\ \hline R^6 & CH_2 & COOH \\ \hline \end{array}$$

$$\begin{array}{c|c} R^{1} & & \\ \hline D & & CH_{2} \begin{pmatrix} R^{5} \\ C \\ C \\ R^{6} \end{pmatrix} O \begin{pmatrix} R^{7} \\ C \\ R^{8} \end{pmatrix} N \begin{pmatrix} R^{3} \\ R^{4} \end{pmatrix}$$

製造法 7

$$\begin{array}{c|c}
R^{1} & & & & \\
\hline
CH_{2} & \stackrel{R^{5}}{\downarrow} & & & \\
\hline
R^{6} & & & \\
\hline
[7] & & & \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R^1 & & \\
\hline
D & & \\
\hline
CH_2 & & \\
\hline
CH_2 & & \\
\hline
R^6 & & \\
\hline
M & \\
R^8 & \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^7 \\
R^8 \\
R^4
\end{array}$$

製造法 8

$$\begin{array}{c} R^{1} \\ D \\ \end{array} \begin{array}{c} R^{2} \\ CH_{2} \\ \\ R^{5} \\ \end{array} \begin{array}{c} R^{5} \\ CH_{2} \\ \\ R^{5} \\ \end{array} \begin{array}{c} R^{7} \\ CH_{3} \\ \end{array} \begin{array}{c} R^{3} \\ R^{3} \\ \end{array} \begin{array}{c} X^{4} - R^{4} \\ \end{array} \begin{array}{c} R^{3} \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R^1 & & \\
\hline
D & & \\
\hline
CH_2 & & \\
\hline
CH_2 & & \\
\hline
R^5 & & \\
R^6 & & \\
\hline
M & \\
R^4
\end{array}$$

製造法 9

$$\begin{bmatrix} R^{1} & & & \\ D & & CH_{2} & CH_{2}$$

$$\begin{array}{c|c}
R^{1} & & & \\
\hline
D & & & \\
\hline
CH_{2} & & \\
\hline
CH_{2} & & \\
\hline
R^{5} & & \\
\hline
R^{5} & & \\
\hline
R^{5} & & \\
\hline
R^{7} & & \\
\hline
R^{3} & & \\
\hline
R^{3} & & \\
\hline
R^{3} & & \\
\hline
R^{4} & & \\
\hline
R^{5} & & \\
\hline
R^{6} & & \\
\hline
R^{7} & & \\
\hline
R^{8} & & \\
\hline
R^{8$$

製造法 10

$$\begin{array}{c|c}
R^{10} & \stackrel{R^2}{\longrightarrow} CH_2 \stackrel{R^5}{\leftarrow} CH_2 \stackrel{R^5}{\leftarrow} R^6 & \stackrel{R^7}{\longrightarrow} R^3
\end{array}$$

[12]

$$\begin{array}{c|c} R^{1} & & & \\ \hline D & & & \\ \hline CH_{2} & & & \\ \hline CH_{2} & & & \\ \hline R^{5} & & & \\ \hline R^{6} & & & \\ \hline R^{8} & & & \\ \hline R^{4} & & & \\ \hline \end{array}$$

「式中、 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 、 R^5 、 R^6 、 R^7 、 R^8 、mおよびnは、前記したと同様の意味を有し; R^9 は、水素原子、置換されていてもよいアルキルおよびシクロアルキル基を; R^{10} および R^{11} は、一方のどちらかが水素原子であるかまたは5員もしくは6員の複素環または炭化水素環の環形成に必要な置換基を; X^1 、 X^2 、 X^3 および X^4 は、脱離基を、それぞれ示す。」

5員もしくは6員の複素環または炭化水素環の環形成に必要な置換基としては、例えば、ハロゲン原子、置換されていてもよいアルキル、アルケニル、アルキニル、アルコキシ、アルキルチオ、アルケニルオキシ、アミノ、アルキルスルホニル、アリールスルホニル、カルバモイルおよびアシル基、保護されていてもよいアミノ、ヒドロキシル、メルカプトもしくはカルボキシル基、ニトロ基などが挙げられる。脱離基としては、例えば、ハロゲン原子、低級アルキルスルホニルオキシ基およびアリールスルホニルオキシ基などが挙げられる。

次いで、各工程について説明する。

製造法4

20

15 塩基の存在下、一般式 [2] の化合物を一般式 [3] の化合物と反応させ、一般式 [1] の化合物を製造することができる。

この反応は、自体公知の方法、例えば、製造法1と同様の方法で実施すればよい。 製造法5

(1)塩基の存在下、一般式 [2] の化合物を一般式 [39] の化合物と反応させ、一 般式 [6] の化合物を製造することができる。

この反応は、自体公知の方法、例えば、新実験化学講座、第 14 巻、[I]、日本化学会編、第 567~611 頁(1977 年、丸善)に記載の方法またはそれに準じた方法で実施すればよい。

塩基としては、例えば、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、1, 25 8-ジアザビシクロ[5.4.0]ウンデク-7-エン、ピリジン、水酸化ナトリウム、水酸 化カリウム、炭酸カリウム、水素化ナトリウム、金属ナトリウム、リチウムジイ ソプロピルアミド、n-ブチルリチウムおよび tert-ブトキシカリウムなどの有機 塩基または無機塩基が挙げられる。

この反応で使用される溶媒としては、例えば、水;塩化メチレンおよびクロロホルムなどのハロゲン化炭化水素類;テトラヒドロフランおよびジオキサンなどのエーテル類;ベンゼン、トルエンおよびキシレンなどの芳香族炭化水素類;ジメチルスルホキシドなどのスルホキシド類;N,N-ジメチルホルムアミドなどのアミド類;酢酸エチルなどのエステル類;アセトンおよびメチルエチルケトンなどのケトン類;アセトニトリルなどのニトリル類;tert-ブタノールなどの三級アルコール類;並びにピリジンなどのヘテロ芳香族類などが挙げられ、これらの溶媒は、混合して使用してもよい。

一般式[39]の化合物および塩基の使用量は、一般式[2]の化合物に対して、 10 それぞれ、等モル以上用いればよく、好ましくは、1~20倍モルである。

この反応は通常、-50~200℃、好ましくは、0~150℃で、10分~20 時間実施 すればよい。

- (2)一般式 [6] の化合物を、通常の還元反応に付すことにより、一般式 [1] の 化合物を製造することができる。
- 15 この反応は、自体公知の方法、例えば、製造法 2(2)と同様の方法で実施すればよい。 製造法 6
 - (1)一般式 [4] の化合物またはその反応性誘導体に、一般式 [5] の化合物を反応させることにより、一般式 [6] の化合物を製造することができる。

この反応は、自体公知の方法、例えば、製造法 2(1)と同様の方法で実施すればよい。 20 (2)一般式 [6] の化合物を、通常の還元反応に付すことにより、一般式 [1] の 化合物を製造することができる。

この反応は、自体公知の方法、例えば、製造法2(2)と同様の方法で実施すればよい。 製造法7

塩基の存在下または非存在下、一般式 [7] の化合物に、一般式 [5] の化合物 25 を反応させることにより、一般式 [1] の化合物を製造することができる。

この反応は、自体公知の方法、例えば、製造法3と同様の方法で実施すればよい。 製造法8

塩基の存在下または非存在下、一般式 [8] の化合物に、一般式 [9] の化合物

を反応させることにより、一般式[1]の化合物を製造することができる。

この反応は、自体公知の方法、例えば、製造法3と同様の方法で実施すればよい。 製造法9

(1) 一般式 [8] の化合物に、一般式 [10] の化合物またはその反応性誘導体を 反応させることにより、一般式 [11] の化合物を製造することができる。

この反応は、自体公知の方法、例えば、製造法2(1)と同様の方法で実施すればよい。 (2)一般式[11]の化合物を、通常の還元反応に付すことにより、一般式[1]の 化合物を製造することができる。

この反応は、自体公知の方法、例えば、製造法 2(2)と同様の方法で実施すればよい。 10 製造法 1 0

一般式 [12] の化合物を、通常の閉環反応に付すことにより、一般式 [1] の化合物を製造することができる。

この反応は、自体公知の方法、例えば、ヘテロ環化合物の化学、第 16~80 頁(1 988 年、講談社)、新実験化学講座、第 14 巻、[Ⅱ]、日本化学会編、第 788~796 頁(1977 年、丸善)および新実験化学講座、第 14 巻、[Ⅳ]、日本化学会編、第 18 79~2406 頁(1977 年、丸善)に記載の方法またはそれに準じた方法で実施すればよい。以下に、具体的な幾つかの例を挙げて説明する。

(1) R¹⁰がアミノ基でR¹¹がアミノ基、ヒドロキシル基もしくはメルカプト基の場合、カルボン酸もしくはカルボン酸等価体と反応することで一般式[1]で表されるベンゾアゾール誘導体を製造することができる。

この反応で使用される溶媒としては、例えば、水;テトラヒドロフランおよびジオキサンなどのエーテル類;ベンゼン、トルエンおよびキシレンなどの芳香族炭化水素類;ジメチルスルホキシドなどのスルホキシド類;メタノール、エタノールおよびイソプロパノールなどのアルコール類;並びにピリジンなどのヘテロ芳香族類などが挙げられ、これらの溶媒は、混合して使用してもよい。

カルボン酸としては、ギ酸、酢酸、プロピオン酸、ヒドロキシ酢酸およびフェ ニル酢酸などが挙げられる

カルボン酸等価体としては、無水酢酸などの酸無水物類;塩化アセチルおよび

ればよい。

クロロ炭酸エチルなどの酸塩化物;オルトギ酸エチルなどのオルトエステル類; アセトアミジンなどのアミジン類;アセトニトリルなどのニトリル類が挙げられる。

カルボン酸またはカルボン酸等価体の使用量は、一般式[12]の化合物に対して、それぞれ、等モル以上用いればよく、好ましくは、1~20倍モルである。

5 この反応は通常、-50~200℃、好ましくは、0~200℃で、10分~20時間実施 すればよい。

(2) R^{10} および R^{11} がともにアミノ基の場合、 α - カルボニルカルボニル誘導体と反応することで一般式 [1] で表されるキノキサリン誘導体を製造することができる。

この反応で使用される溶媒としては、例えば、水;テトラヒドロフランおよび
10 ジオキサンなどのエーテル類;ベンゼン、トルエンおよびキシレンなどの芳香族
炭化水素類;ジメチルスルホキシドなどのスルホキシド類;メタノール、エタノ
ールおよびイソプロパノールなどのアルコール類;並びにピリジンなどのヘテロ
芳香族類などが挙げられ、これらの溶媒は、混合して使用してもよい。

α-カルボニルカルボニル誘導体としては、グリオキサール、グリオキシル酸エチル、ピルビンアルデヒドおよび 1-フェニル-1, 2-プロパンジオンなどが挙げられる。

α-カルボニルカルボニル誘導体の使用量は、一般式 [12] の化合物に対して、 それぞれ、等モル以上用いればよく、好ましくは、1~20 倍モルである。 この反応は通常、-50~200℃、好ましくは、0~200℃で、10 分~20 時間実施す

20 (3) R¹⁰がアルキルカルボニル基で R¹¹がヒドロキシル基もしくはメルカプト 基の場合、塩基存在下、エステルまたは反応性カルボン酸誘導体と反応すること で一般式 [1] で表されるクロモンまたはチオクロモン誘導体を製造することが できる。

この反応で使用される溶媒としては、例えば、テトラヒドロフランおよびジオ 25 キサンなどのエーテル類;ベンゼン、トルエンおよびキシレンなどの芳香族炭化 水素類;N,N-ジメチルホルムアミドなどのアミド類;ジメチルスルホキシドなど のスルホキシド類;メタノール、エタノールおよびイソプロパノールなどのアル コール類:並びにピリジンなどのヘテロ芳香族類などが挙げられ、これらの溶媒

は、混合して使用してもよい。

エステルとしては、ギ酸エチル、ギ酸メチル、酢酸エチルおよび安息香酸エチルなどが挙げられる。

反応性カルボン酸誘導体としては、無水酢酸などの酸無水物類;塩化アセチル などの酸塩化物;オルトギ酸エチルなどのオルトエステル類;N,N-ジメチルホルムアミド ジメチルアセタールなどのアセタール類などが挙げられる。

エステルまたは反応性カルボン酸誘導体および塩基の使用量は、一般式 [12] の化合物に対して、それぞれ、等モル以上用いればよく、好ましくは、1~20 倍モルである。

- 10 この反応は通常、-50~200℃、好ましくは、0~130℃で、10 分~20 時間実施 すればよい。
 - (4) R^{10} が β 及び γ 位がカルボキシル基で置換されたアルキル基の場合、酸存在下、環形成化反応を行うことで一般式 [1] で表される 5 員もしくは 6 員の炭化水素環誘導体を製造することができる。
- 15 この反応で使用される溶媒としては、例えば、ベンゼン、トルエンおよびキシレンなどの芳香族炭化水素類;並びに塩化メチレンおよびクロロホルムなどのハロゲン化炭化水素類などが挙げられ、これらの溶媒は、混合して使用してもよい。酸としては、リン酸、ポリリン酸、硫酸およびフッ化水素などの鉱酸類;五塩化リン、塩化アルミニウム、塩化亜鉛および塩化スズなどのルイス酸類などが挙20 げられる。

酸の使用量は、一般式 [12] の化合物に対して、それぞれ、等モル以上用いればよく、好ましくは、1~20 倍モルである。

この反応は通常、-50~200℃、好ましくは、0~130℃で、10 分~20 時間実施 すればよい。

25 上記の製造法 1~10 において用いられる反応試薬は、それらの性質に応じ、 それらを溶媒として用いることができる。

上記の製造法 $1 \sim 1$ 0 において、一般式 [2] 、[2a] 、[3] 、[3a] 、[4] 、 [4a] 、[5] 、[6] 、[6a] 、[7] 、[7a] 、[8] 、[9] 、[10] 、[11] 、[12]

および [39] の化合物は、塩として用いることもでき、それらの塩としては、一般式 [1] の化合物の塩と同様の塩が挙げられる。

また、一般式 [2]、[2a]、[3]、[3a]、[4]、[4a]、[5]、[6]、[6a]、[7]、[7a]、[8]、[9]、[10]、[11]、[12]および [39] の化合物において、 異性体(例えば、光学異性体、幾何異性体および互変異性体など)が存在する場合、 これらすべての異性体を使用することができ、また水和物、溶媒和物およびすべ ての結晶形を使用することができる。

また、一般式 [1]、[1a]、[2]、[2a]、[3]、[3a]、[4]、[4a]、[5]、[6]、[6a]、[7]、[7a]、[8]、[9]、[10]、[11]、[12] および [39] の化合物において、ヒドロキシル基、アミノ基またはカルボキシル基を有する化合物は、予めこれらのヒドロキシル基、アミノ基またはカルボキシル基を通常の保護基で保護しておき、反応後、必要に応じて自体公知の方法でこれらの保護基を脱離することができる。

また、一般式 [1] および [1a] のN-アルコキシアルキル-N,N-ジアルキ ルアミン誘導体またはその塩を、例えば、酸化反応、還元反応、アルキル化反応、ハロゲン化反応、スルホニル化反応、置換反応、脱水反応および加水分解反応など自体公知の方法を適宜組み合わせることによって、他の一般式[1]のN-アルコキシアルキル-N,N-ジアルキルアミン誘導体またはその塩に誘導することができる。

20 このようにして得られた一般式 [1] のN-アルコキシアルキル-N,N-ジアルキルアミン誘導体またはその塩は、抽出、晶出、蒸留およびカラムクロマトグラフィーなどの通常の方法によって単離精製することができる。

次に、本発明化合物を製造するための原料である一般式[2a]、[4a]、[7a]、[2]、 [4]、[7]、[8] および [12] の化合物の製造法について説明する。

25 一般式 [2a] の化合物は、自体公知の方法またはそれらを適宜組み合わせることによって、例えば、以下に示す製造法Aによって製造できる。

製造法A

「式中、 R^1 、 R^2 およびmは、前記したと同様の意味を有し; R^{1a} は、アルケニル基以外の R^1 と同様の基を; R^{2a} は、アルケニル基以外の R^2 と同様の基を; R^{12} は、水素原子、ヒドロキシル基または低級アルコキシ基を; X^5 は、脱離基を、5 それぞれ示す。」

脱離基としては、例えば、ハロゲン原子、低級アルキルスルホニルオキシ基およびアリールスルホニルオキシ基などが挙げられる。

(A-1) 一般式 [13] の化合物を、通常の炭素鎖延長反応に付すことにより、 一般式 [14a] の化合物を製造することができる。

10 この反応は、自体公知の方法、例えば、実験化学講座、第22巻、日本化学会編、第54~68頁(1992年、丸善)に記載の方法またはそれに準じた方法で実施すればよい。具体的には、炭素鎖延長反応としては、例えば、ウィティッヒ(Wittig)反応、ウィティッヒーホーナー(Wittig-Horner)反応などが挙げられる。

(A-2) 一般式 [14a] の化合物を、通常の還元反応に付すことにより、一般式 [2a] の化合物を製造することができる。

この還元反応は、自体公知の方法、例えば、新実験化学講座、第 15 巻、[II]、 日本化学会編、第 29~244 頁(1977 年、丸善)に記載されている方法またはそれに 準じた方法で実施すればよい。

(A-3)一般式[14a]の化合物を、通常の接触水素添加反応に付すことにより、 20 一般式[15a]の化合物を製造することができる。 この水素添加反応は、自体公知の方法、例えば、新実験化学講座、第 15巻、[II]、 日本化学会編、第 333~448 頁(1977 年、丸善)に記載されている方法またはそれ に準じた方法で実施すればよい。

(A-4) 別法として、一般式 [13] の化合物を、通常の炭素伸長反応に付すこ 5 とにより、一般式 [15a] の化合物を製造することができる。

この反応は、自体公知の方法、例えば、実験化学講座、第 21 巻、日本化学会編、第 124~133 頁 (1992 年、丸善) に記載の方法またはそれに準じた方法で実施すればよい。具体的には、炭素鎖延長反応としては、例えば、ウィティッヒ (Wittig) 反応などが挙げられる。

10 (A-5) 一般式 [16a] の化合物を、通常のシアノ化反応に付すことにより、一般式 [17a] の化合物を製造することができる。

この反応は、自体公知の方法、例えば、新実験化学講座、第 14 巻、[III]、日本化学会編、第 1428~1484 頁(1977 年、丸善)に記載されている方法またはそれに準じた方法で実施すればよい。

15 (A-6)一般式[17a]の化合物を、通常の加水分解反応、アルコリシスによる エステル化または水素化ジイソブチルアルミニウムなどの金属水素化物による還 元に付すことにより、一般式[15a]の化合物を製造することができる。

これらの反応は、自体公知の方法、例えば、実験化学講座、第22巻、日本化学会編、第1~83頁(1992年、丸善)および実験化学講座、第21巻、日本化学会編、 20 第72~97頁(1992年、丸善)に記載されている方法またはそれに準じた方法で実施すればよい。

(A-7)一般式 [15a] の化合物を、通常の還元反応に付すことにより、一般式 [2a] の化合物を製造することができる。

この還元反応は、自体公知の方法、例えば、新実験化学講座、第 15 巻、[II]、 25 日本化学会編、第 29~244 頁(1977 年、丸善)に記載の方法またはそれに準じた方 法で実施すればよい。

さらに、一般式 [15a] の化合物の内、 R^{12} が水素である化合物を原料として、(A-1)、(A-3) および (A-4) の反応を繰り返すことでより炭素鎖の長

い一般式 [2a] の化合物を製造することができる。

一般式 [4a] および [7a] の化合物は、自体公知の方法またはそれらを適宜組み合わせることによって、例えば、以下に示す製造法Bによって製造できる。

製造法B

10

5 「式中、 R^1 、 R^2 、 X^2 、mおよびnは、前記したと同様の意味を有し; R^{13} は、低級アルコキシ基、ジアルキルアミノもしくは環状アミノ基を; X^6 および X^7 は、ハロゲン原子を、それぞれ示す。」

環状アミノ基とは、ピロリジニル、ピペリジニル、モルホリル、チオモルホリルなどの該環を形成する異項原子として一つの窒素原子を含み、さらに一つ以上の酸素原子または硫黄原子を含んでもよい 5 員、6 員もしくは 7 員環の環状アミノ基を意味する。

(B-1) 一般式 [2a] の化合物を、一般式 [18a] の化合物と反応させ、一般式 [7a] の化合物を製造することができる。

この反応は、自体公知の方法、例えば、製造法1と同様の方法で実施すればよい。
15 (B-2)一般式 [2a] の化合物を一般式 [19a] の化合物と、塩基の存在下に反応させ、一般式 [20a] の化合物を製造することができる。

この反応は、自体公知の方法、例えば、新実験化学講座、第 14 巻、[I]、日本化学会編、第 567~611 頁(1977 年、丸善)に記載の方法またはそれに準じた方法で実施すればよい。

塩基としては、例えば、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、1,8-ジアザビシクロ[5.4.0]ウンデク-7-エン、ピリジン、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸カリウム、水素化ナトリウム、金属ナトリウム、リチウムジイソプロピルアミド、n-ブチルリチウムおよび tert-ブトキシカリウムなどの有機5 塩基または無機塩基が挙げられる。

この反応で使用される溶媒としては、例えば、水;塩化メチレンおよびクロロホルムなどのハロゲン化炭化水素類;テトラヒドロフランおよびジオキサンなどのエーテル類;ベンゼン、トルエンおよびキシレンなどの芳香族炭化水素類;ジメチルスルホキシドなどのスルホキシド類;N,N-ジメチルホルムアミドなどのアミド類;酢酸エチルなどのエステル類;アセトンおよびメチルエチルケトンなどのケトン類;アセトニトリルなどのニトリル類;tert-ブタノールなどの三級アルコール類;並びにピリジンなどのヘテロ芳香族類などが挙げられ、これらの溶媒は、混合して使用してもよい。

一般式 [19a] の化合物および塩基の使用量は、一般式 [2a] の化合物に対して、 15 それぞれ、等モル以上用いればよく、好ましくは、1~20 倍モルである。

この反応は通常、-50~200℃、好ましくは、0~150℃で、10分~20時間実施 すればよい。

(B-3)一般式 [20a] の化合物を、通常のエステルもしくはアミドの加水分解 反応に付すことにより、一般式 [4a] の化合物を製造することができる。

20 この反応は、自体公知の方法、例えば、プロテクティブ・グループス・イン・オーガニック・シンセシス(Protective Groups in Organic Synthesis)、[セオドラ・ダブリュー・グリーン(Theodra W. Green)(1981年)、ジョン・ウィリー・アンド・サンズ・インコーポレテッド(John Wiley & Sons. Inc.)]に記載されている方法またはそれに準じた方法で実施すればよい。

25 (B-4) 一般式 [4a] の化合物または一般式 [20a] の化合物を、通常の還元反応に付すことにより、一般式 [21a] の化合物を製造することができる。

この還元反応は、自体公知の方法、例えば、新実験化学講座、第 15 巻、第 26 ~244 頁 (1977 年、丸善) に記載されている方法またはそれに準じた方法で実施 すればよい。

(B-5)一般式 [21a] の化合物に、ハロゲン化剤またはスルホニル化剤を、塩基の存在下または非存在下で反応させることにより、一般式 [7a] の化合物を製造することができる。

5 この反応で使用される溶媒としては、例えば、塩化メチレンおよびクロロホルムなどのハロゲン化炭化水素類;テトラヒドロフランおよびジオキサンなどのエーテル類;ベンゼン、トルエンおよびキシレンなどの芳香族炭化水素類;ジメチルスルホキシドなどのスルホキシド類;N,N-ジメチルホルムアミドなどのアミド類;酢酸エチルなどのエステル類;並びにアセトニトリルなどのニトリル類など10 が挙げられ、これらの溶媒は、混合して使用してもよい。

また、必要に応じて用いられる塩基としては、例えば、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、1,8-ジアザビシクロ[5.4.0]ウンデク-7-エン、ピリジン、tert-ブトキシカリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウムおよび水素化ナトリウムなどの有機または無機塩基が挙げられる。

15 ハロゲン化剤としては、例えば、オキシ塩化リン、オキシ臭化リン、三塩化リン、五塩化リンおよび塩化チオニルなどが挙げられる。

スルホニル化剤としては、例えば、メタンスルホニルクロリドおよび p-トルエンスルホニルクロリドなどが挙げられる。

ハロゲン化剤またはスルホニル化剤および塩基の使用量は、一般式 [21a] の化合 物に対して、それぞれ、等モル以上用いればよく、好ましくは、1~2 倍モルである。 この反応は、通常、-50~200℃、好ましくは、0~50℃で、10 分~30 時間実施 すればよい。

上記の製造法AおよびBにおいて、一般式[13]、[14a]、[15a]、[16a]、[17a]、 [2a]、[4a]、[19a]、[20a] および[21a] の化合物は、塩として用いることもで 25 き、それらの塩としては、一般式[1] の化合物の塩と同様の塩が挙げられる。

上で述べた製造法AおよびBにおいて、一般式 [13]、[14a]、[15a]、[16a]、 [17a]、[2a]、[4a]、[19a]、[20a] および [21a] の化合物に、異性体 (例えば、光学異性体、幾何異性体および互変異性体など) が存在する場合、これらす

べての異性体を使用することができ、また水和物、溶媒和物およびすべての結晶 形を使用することができる。

さらに、一般式 [13]、[14a]、[15a]、[16a]、[17a]、[2a]、[4a]、[19a]、[2 0a] および [21a] の化合物において、ヒドロキシル基、アミノ基またはカルボキ シル基を有する化合物は、予めこれらのヒドロキシル基、アミノ基またはカルボ キシル基を通常の保護基で保護しておき、反応後、必要に応じて自体公知の方法 でこれらの保護基を脱離することができる。

一般式 [2] の化合物は、自体公知の方法またはそれらを適宜組み合わせることによって、例えば、以下に示す製造法 C によって製造できる。

「式中、 R^1 、 R^2 、 R^5 、 R^6 、 R^{12} 、mおよび X^5 は、前記したと同様の意味を有し; R^{14} は、低級アルコキシ基を; R^{15} は、水素原子、低級アルキル基または低級アルコキシカルボニル基を; R^{16} は、シアノ基または低級アルコキシカルボニル基を; R^{16} は、シアノ基または低級アルコキシカルボニル基を; R^{17} は、水素原子、シアノ基、カルボキシル基または低級アルコキシカルボニル基を、それぞれ示す。」

(C-1) 一般式 [13] の化合物を、通常のエポキシ化反応に付すことにより、 一般式 [22] の化合物を製造することができる。

このエポキシ化反応は、自体公知の方法、例えば、新実験化学講座、第 14 巻、[I]、日本化学会編、第 593~607 頁(1977年、丸善)に記載されている方法またはそれに準じた方法で実施すればよい。

(C-2) 一般式 [22] の化合物を、通常の還元反応に付すことにより、一般式 [2] の化合物を製造することができる。

この反応は、自体公知の方法、例えば、新実験化学講座、第 15巻、[II]、日本化学会編、第 227~228 頁(1977年、丸善)に記載の方法またはそれに準じた方法で実施すればよい。

(C-3) 一般式 [23] の化合物を、通常の炭素鎖延長反応に付すことにより、 一般式 [15b] の化合物を製造することができる。

この反応は、自体公知の方法、例えば、新実験化学講座、第 14 巻、[II]、日本化学会編、第 1031~1032 頁(1977 年、丸善)に記載の方法またはそれに準じた方法で実施すればよい。具体的には、炭素鎖延長反応としては、例えば、アルントーアイステルト(Arndt-Eistert)反応などが挙げられる。

(C-4)一般式 [15b] の化合物を、通常の還元反応または有機金属化合物の付加反応に付すことにより、一般式 [2] の化合物を製造することができる。

この反応は、自体公知の方法、例えば、新実験化学講座、第 14 巻、[I]、日本化 20 学会編、第 474~477 頁および第 512~520 頁(1977 年、丸善)に記載の方法または それに準じた方法で実施すればよい。

(C-5)一般式 [15a] の化合物を、通常のアルキル化反応に付すことにより、 一般式 [15] の化合物に誘導することができる。

このアルキル化反応は、自体公知の方法、例えば、新実験化学講座、第 14 巻、 25 [II]、日本化学会編、第 637~1062 頁(1977 年、丸善)に記載されている方法また はそれに準じた方法で実施すればよい。

(C-6) 別法として、一般式 [16] の化合物を、一般式 [24] の化合物と反応することにより、一般式 [15] の化合物を製造することができる。

この反応は、自体公知の方法、例えば、新実験化学講座、第 14 巻、[II]、日本化学会編、第 637~1062 頁 (1977 年、丸善)に記載されている方法またはそれに準じた方法で実施すればよい。

この反応において、反応後、必要に応じて自体公知の方法で、加水分解および 5 脱炭酸反応を行ってもよい。

(C-7) 一般式 [16] の化合物を、通常のシアノ化反応に付すことにより、一般式 [17] の化合物を製造することができる。

この反応は、自体公知の方法、例えば、(A-5)と同様の方法で実施すればよい。 (C-8)別法として、一般式 [17a] の化合物を、通常のアルキル化反応に付す 10 ことにより、一般式 [17] の化合物を誘導することができる。

このアルキル化反応は、自体公知の方法、例えば、新実験化学講座、第 14巻、[Ⅲ]、日本化学会編、第 1447~1448 頁(1977年、丸善)に記載されている方法またはそれに準じた方法で実施すればよい。

(C-9) 一般式 [17] の化合物を、通常の加水分解反応、アルコリシスによる 15 エステル化または水素化ジイソブチルアルミニウムなどの金属水素化物による還 元に付すことにより、一般式 [15] の化合物を製造することができる。

この反応は、自体公知の方法、例えば、(A-6)と同様の方法で実施すればよい。 (C-10) 一般式 [15] の内、 R^{12} が水素原子の化合物を、通常のエポキシ化反応に付すことにより、一般式 [25] の化合物を製造することができる。

20 この反応は、自体公知の方法、例えば、(C-1)と同様の方法で実施すればよい。 (C-11) 一般式 [25] の化合物を、通常の還元反応または有機金属化合物の 開環反応に付すことにより、一般式 [2] の化合物を製造することができる。

この反応は、自体公知の方法、例えば、新実験化学講座、第 15 巻、[I]、日本化学会編、第 478~481 頁および第 524~529 頁(1977 年、丸善)に記載の方法またはそれに準じた方法で実施すればよい。

(C-12)一般式 [15] の化合物を、通常の還元反応または有機金属化合物の付加反応に付すことにより、一般式 [2] の化合物を製造することができる。

この反応は、自体公知の方法、例えば、(C-4)と同様の方法で実施すればよい。

- (C-13) 一般式 [15] の内、 R^{12} がヒドロキシル基または低級アルコキシ基の化合物を、 R^{12} がヒドロキシル基の場合は反応性誘導体に誘導した後、一般式 [26] の化合物と縮合反応させることにより、一般式 [27] の化合物を製造することができる。
- 5 この反応は、自体公知の方法、例えば、新実験化学講座、第 15巻、[II]、日本化学会編、第 767~775 頁および第 794~796 頁(1977 年、丸善)に記載の方法またはそれに準じた方法で実施すればよい。
 - (C-14) 一般式 [17] の化合物を、一般式 [26] の化合物と縮合反応させることにより、一般式 [27] の化合物を製造することができる。
- 10 この反応は、自体公知の方法、例えば、新実験化学講座、第 15巻、[II]、日本化学会編、第 808~811 頁(1977年、丸善)に記載の方法またはそれに準じた方法で実施すればよい。
 - (C-15) 一般式 [27] の化合物を、通常の加水分解後、脱炭酸反応に付すことにより、一般式 [28] の化合物を製造することができる。
- 15 この反応は、自体公知の方法、例えば、新実験化学講座、第 15巻、[II]、日本化学会編、第 808~811 頁(1977年、丸善)に記載の方法またはそれに準じた方法で実施すればよい。
- (C-16) 別法として、一般式 [15] の内、R¹²がヒドロキシル基または低級アルコキシ基の化合物を、通常の還元反応または有機金属化合物の付加反応に付す 20 ことにより、一般式 [28] の化合物を製造することができる。
 - この反応は、自体公知の方法、例えば、新実験化学講座、第 15巻、[II]、日本化学会編、第 656~662 頁および第 775~792 頁(1977 年、丸善)に記載の方法またはそれに準じた方法で実施すればよい。
- (C-17) 一般式 [17] の化合物を、通常の還元反応または有機金属化合物の 25 付加反応に付すことにより、一般式 [28] の化合物を製造することができる。
 - この反応は、自体公知の方法、例えば、新実験化学講座、第 15巻、[II]、日本化学会編、第 652~656 頁および第 808~810 頁(1977 年、丸善)に記載の方法またはそれに準じた方法で実施すればよい。

(C-18) 一般式 [28] の化合物を、通常の還元反応または有機金属化合物の付加反応に付すことにより、一般式 [2] の化合物を製造することができる。

この反応は、自体公知の方法、例えば、(C-4)と同様の方法で実施すればよい。 一般式 [4] および [7] の化合物は、自体公知の方法またはそれらを適宜組み 合わせることによって、例えば、以下に示す製造法Dによって製造できる。

製造法D

「式中、 R^1 、 R^2 、 R^5 、 R^6 、 R^7 、 R^8 、 R^{13} 、 R^{15} 、 R^{16} 、 R^{17} 、 X^2 、 X^6 、 X^7 、 M^8 よびnは、前記したと同様の意味を有し; R^{18} は、塩基性で反応しないヒドロキシル保護基を; X^8 は、ハロゲン原子を、それぞれ示す。」

10 塩基性で反応しないヒドロキシル保護基としては、例えば、tert-ブチルなどの低級アルキル基;アリルなどの低級アルケニル基;ベンジル、p-メトキシベンジル、3,4-ジメトキシベンジル、ジフェニルメチルおよびトリチルなどのアルー低級アルキル基;テトラヒドロフリル、テトラヒドロピラニルおよびテトラヒドロチオピラニルなどの含酸素および含硫黄複素環式基;メトキシメチル、2-(トリメ

チルシリル)エトキシメチル、および 1-メチル-1-メトキシエチルなどの低級アルコキシー低級アルキル基;並びに tert-ブチルジメチルシリルおよびジフェニルメチルシリルなどの置換シリル基などが挙げられる。

(D-1) 一般式 [2] の化合物を一般式 [18] の化合物と反応させ、一般式 [7] 5 の化合物を製造することができる。

この反応は、自体公知の方法、例えば、製造法1と同様の方法で実施すればよい。

(D-2)一般式 [2] の化合物を一般式 [29] の化合物と反応させ、保護基を脱離することにより、一般式 [21] の化合物を製造することができる。

この反応は、自体公知の方法、例えば、製造法1と同様の方法で実施し、保護 10 基を脱離すればよい。

(D-3) 一般式 [2] の化合物を一般式 [19] の化合物と、塩基の存在下に反応させ、一般式 [20] の化合物を製造することができる。

この反応は、自体公知の方法、例えば、製造法 5(1)と同様の方法で実施すればよい。

15 (D-4) 一般式 [20] の化合物を、通常のエステルもしくはアミドの加水分解 反応に付すことにより、一般式 [4] の化合物を製造することができる。

この反応は、自体公知の方法、例えば、(B-3) と同様の方法で実施すればよい。 (D-5) 一般式 [4] の化合物または一般式 [20] の化合物を、通常の還元反応または有機金属化合物の付加反応に付すことにより、一般式 [21] の化合物または一般式 [30] の化合物を製造することができる。

この還元反応または有機金属化合物の付加反応は、自体公知の方法、例えば、(C-12) または(C-16)と同様の方法で実施すればよい。

(D-6) 一般式 [4] の化合物を、反応性誘導体に誘導した後、一般式 [26] の化合物と縮合反応させることにより、一般式 [31] の化合物を製造することができる。

25 この反応は、自体公知の方法、例えば、(C-13)と同様の方法で実施すればよい。 (D-7) 一般式 [31] の化合物を、通常の加水分解後、脱炭酸反応に付すこと により、一般式 [30] の化合物を製造することができる。

この反応は、自体公知の方法、例えば、(C-15)と同様の方法で実施すればよい。

(D-8) 一般式 [30] の化合物を、通常の還元反応または有機金属化合物の付加反応に付すことにより、一般式 [21] の化合物を製造することができる。

この反応は、自体公知の方法、例えば、(C-4)と同様の方法で実施すればよい。 (D-9) 一般式 [21] の化合物に、ハロゲン化剤またはスルホニル化剤を、塩基の存在下または非存在下で反応させることにより、一般式 [7] の化合物を製造することができる。

この反応は、自体公知の方法、例えば、(B-5)と同様の方法で実施すればよい。 一般式[8]の化合物は、自体公知の方法またはそれらを適宜組み合わせること によって、例えば、以下に示す製造法Eによって製造できる。

製造法E

10

15

「式中、R¹、R²、R³、R⁵、R⁶、R⁷、R⁸、X²、mおよびnは、前記したと同様の意味を有する。」

(E-1)一般式[4]の化合物またはその反応性誘導体に、一般式[32]の化合物を 反応させることにより、一般式[33]の化合物を製造することができる。

この反応は、自体公知の方法、例えば、製造法2(1)と同様の方法で実施すればよい。 (E-2)一般式[33]の化合物を、通常の還元反応に付すことにより、一般式 [8]の化合物を製造することができる。

この反応は、自体公知の方法、例えば、製造法 2(2)と同様の方法で実施すればよい。(E-3)塩基の存在下または非存在下、一般式 [7]の化合物に、一般式 [32] 20 の化合物を反応させることにより、一般式 [8]の化合物を製造することができる。この反応は、自体公知の方法、例えば、製造法 3と同様の方法で実施すればよい。一般式 [12] の化合物は、自体公知の方法またはそれらを適宜組み合わせるこ

とによって、例えば、以下に示す製造法Fによって製造できる。

製造法F

「式中、R²、R³、R⁴、R⁵、R⁶、R⁷、R⁸、R¹⁰、R¹¹、X¹、X³、mおよびnは、 前記したと同様の意味を有する。」

5 (F-1)塩基の存在下、一般式[34]の化合物を一般式[39]の化合物と反応させ、 一般式[35]の化合物を製造することができる。

この反応は、自体公知の方法、例えば、製造法 5 と同様の方法で実施すればよい。 (F-2) 一般式 [35] の化合物を、通常の還元反応に付すことにより、一般式 [12] の化合物を製造することができる。

10 この反応は、自体公知の方法、例えば、製造法 2(2)と同様の方法で実施すればよい。 (F-3) 塩基の存在下、一般式 [34] の化合物を一般式 [3] の化合物と反応させ、一般式 [12] の化合物を製造することができる。

この反応は、自体公知の方法、例えば、製造法1と同様の方法で実施すればよい。また、一般式[34]の化合物を原料として、一般式[1]の製造法およびその原料 の製造法を参考にし、上に述べた以外の方法で一般式[12]の化合物を製造することもできる。

次に、本原料中間体化合物を製造するための原料である一般式[13]および[23] の化合物は、自体公知の方法またはそれらを適宜組み合わせることによって、例 えば、以下に示す製造法によって製造できる。

10

20

「式中、 R^1 、 R^2 、 R^{10} 、 R^{11} およびDは前記したと同様の意味を有し; R^{19} は、水素原子もしくはカルボキシル保護基を、 X^9 はハロゲン原子を、それぞれ示す。」(G-1)一般式 [36] の化合物を、通常の閉環反応に付すことにより、一般式 [37] の化合物を製造することができる。

この反応は、自体公知の方法、例えば、ヘテロ環化合物の化学、第 16~80 頁(1 988 年、講談社)および新実験化学講座、第 14 巻、[IV]、日本化学会編、第 1879~2406 頁(1977 年、丸善)に記載の方法またはそれに準じた方法で実施すればよい。(G-2) 一般式 [37] の化合物を、通常の酸化反応に付すことにより、一般式 [13] または [23] の化合物を製造することができる。

この反応は、自体公知の方法、例えば、新実験化学講座、第 14 巻、[II]、日本化学会編、第 636~643 頁および第 922~926 頁(1977 年、丸善)に記載の方法またはそれに準じた方法で実施すればよい。

(G-3) 別法として、一般式 [37] の化合物を、通常のハロゲン化反応に付す 15 ことにより、一般式 [16b] とし、さらに酸化反応に付すことより一般式 [13] の 化合物を製造することができる。

この反応は、自体公知の方法、例えば、新実験化学講座、第 14 巻、[I]、日本化学会編、第 331~344 頁 (1977 年、丸善) および新実験化学講座、第 14 巻、[I]、日本化学会編、第 636~643 頁 (1977 年、丸善)に記載の方法またはそれに準じた方法で実施すればよい。

(G-4) 一般式 [38] の化合物を、通常の閉環反応に付すことにより、一般式 [23] の化合物を製造することができる。

この反応は、自体公知の方法、例えば、ヘテロ環化合物の化学、第 16~80 頁(1 988 年、講談社)および新実験化学講座、第 14 巻、[IV]、日本化学会編、第 1879 ~2406 頁(1977 年、丸善)に記載の方法またはそれに準じた方法で実施すればよい。 なお、製造法 G の閉環方法は、例えば、一般式 [2]、[2a]、[15]、[15a]、[15 b]、[20]、[20a]、[21] および [21a] などの化合物を製造する場合にも利用する ことができる。

上記した製造法C、D、E、FおよびGにおいて、一般式 [2]、[3]、[4]、[7]、
10 [8]、[12]、[13]、[15]、[15a]、[15b]、[16]、[16b]、[17]、[17a]、[18]、[1
9]、[20]、[21]、[22]、[23]、[24]、[25]、[26]、[27]、[28]、[29]、[30]、[3
1]、[32]、[33]、[34]、[35]、[36]、[37]、[38] および [39] の化合物は塩として用いることもでき、それらの塩としては、一般式 [1] の化合物の塩と同様の塩が挙げられる。

15 上記した製造法C、D、E、FおよびGにおいて、一般式 [2]、[3]、[4]、[7]、 [8]、[12]、[13]、[15]、[15a]、[15b]、[16]、[16b]、[17]、[17a]、[18]、[1 9]、[20]、[21]、[22]、[23]、[24]、[25]、[26]、[27]、[28]、[29]、[30]、[3 1]、[32]、[33]、[34]、[35]、[36]、[37]、[38] および [39] の化合物に、異性体 (例えば、光学異性体、幾何異性体および互変異性体など)が存在する場合、 これらすべての異性体を使用することができ、また水和物、溶媒和物およびすべての結晶形を使用することができる。

さらに、一般式 [2]、[3]、[4]、[7]、[8]、[12]、[13]、[15]、[15a]、[15b]、 [16]、[16b]、[17]、[17a]、[18]、[19]、[20]、[21]、[22]、[23]、[24]、[2 5]、[26]、[27]、[28]、[29]、[30]、[31]、[32]、[33]、[34]、[35]、[36]、[3 7]、[38] および [39] の化合物において、ヒドロキシル基、アミノ基またはカルボキシル基を有する化合物は、予めこれらのヒドロキシル基、アミノ基またはカルボキシル基を有する化合物は、予めこれらのヒドロキシル基、アミノ基またはカルボキシル基を通常の保護基で保護しておき、反応後、必要に応じて自体公知の方法でこれらの保護基を脱離することができる。

本発明化合物は、賦形剤、結合剤、崩壊剤、崩壊抑制剤、固結・付着防止剤、 滑沢剤、吸収・吸着担体、溶剤、増量剤、等張化剤、溶解補助剤、乳化剤、懸濁 化剤、増粘剤、被覆剤、吸収促進剤、ゲル化・凝固促進剤、光安定化剤、保存剤、 防湿剤、乳化・懸濁・分散安定化剤、着色防止剤、脱酸素・酸化防止剤、矯味・ 5 矯臭剤、着色剤、起泡剤、消泡剤、無痛化剤、帯電防止剤、緩衝・pH調節剤など の各種医薬品添加物を配合して、経口剤(錠剤、カプセル剤、散剤、顆粒剤、細 粒剤、丸剤、懸濁剤、乳剤、液剤、シロップ剤など)、注射剤、坐剤、外用剤(軟 膏剤、貼付剤など)、エアゾール剤などの医薬品製剤とすることができる。

上記各種薬剤は、通常の方法により製剤化される。

錠剤、散剤、顆粒剤などの経口用固形製剤は、例えば、乳糖、白糖、塩化ナト 10 リウム、ブドウ糖、デンプン、炭酸カルシウム、カオリン、結晶セルロース、無 水第二リン酸カルシウム、部分アルファ化デンプン、コーンスターチおよびアル ギン酸などの賦形剤:単シロップ、ブドウ糖液、デンプン液、ゼラチン溶液、ポ リビニルアルコール、ポリビニルエーテル、ポリビニルピロリドン、カルボキシ メチルセルロース、セラック、メチルセルロース、エチルセルロース、アルギン 15 酸ナトリウム、アラビアゴム、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、ヒドロキ シプロピルセルロース、水およびエタノールなどの結合剤;乾燥デンプン、アル ギン酸、かんてん末、デンプン、架橋ポリビニルピロリドン、架橋カルボキシメ チルセルロースナトリウム、カルボキシメチルセルロースカルシウムおよびデン プングリコール酸ナトリウムなどの崩壊剤;ステアリルアルコール、ステアリン _20 酸、カカオバターおよび水素添加油などの崩壊抑制剤;ケイ酸アルミニウム、リ ン酸水素カルシウム、酸化マグネシウム、タルク、無水ケイ酸などの固結防止・ 付着防止剤;カルナバロウ、軽質無水ケイ酸、ケイ酸アルミニウム、ケイ酸マグ ネシウム、硬化油、硬化植物油誘導体、胡麻油、サラシミツロウ、酸化チタン、 乾燥水酸化アルミニウムゲル、ステアリン酸、ステアリン酸カルシウム、ステア 25 リン酸マグネシウム、タルク、リン酸水素カルシウム、ラウリル硫酸ナトリウム およびポリエチレングリコールなどの滑沢剤;第4級アンモニウム塩、ラウリル 硫酸ナトリウム、尿素および酵素などの吸収促進剤;デンプン、乳糖、カオリン、

ベントナイト、無水ケイ酸、含水二酸化ケイ素、メタケイ酸アルミン酸マグネシウムおよびコロイド状ケイ酸などの吸収・吸着担体などの固形製剤化用医薬用添加物を用い、常法に従い調製すればよい。

さらに錠剤は、必要に応じ、通常の剤皮を施した錠剤、例えば、糖衣錠、ゼラ 5 チン被包錠、胃溶性被覆錠、腸溶性被覆錠および水溶性フィルムコーティング錠 とすることができる。

カプセル剤は、上記で例示した各種の医薬品と混合し、硬質ゼラチンカプセル および軟質カプセルなどに充填して調製される。

また、溶剤、増量剤、等張化剤、溶解補助剤、乳化剤、懸濁化剤、増粘剤など 10 の上記した各種の液体製剤化用添加物を用い、常法に従い調製して、水性または 油性の懸濁液、溶液、シロップおよびエリキシル剤とすることもできる。

坐剤は、例えば、ポリエチレングリコール、カカオ脂、ラノリン、高級アルコール、高級アルコールのエステル類、ゼラチン、半合成グリセライドおよびウィテップゾールなどに適当な吸収促進剤を添加し調製すればよい。

- 注射剤は、例えば、水、エチルアルコール、マクロゴール、プロピレングリコール、クエン酸、酢酸、リン酸、乳酸、乳酸ナトリウム、硫酸および水酸化ナトリウムなどの希釈剤;クエン酸ナトリウム、酢酸ナトリウムおよびリン酸ナトリウムなどの pH 調整剤および緩衝剤;ピロ亜硫酸ナトリウム、エチレンジアミン四酢酸、チオグリコール酸およびチオ乳酸などの安定化剤;食塩、ブドウ糖、マンコトールまたはグリセリンなどの等張化剤;カルボキシメチルセルロースナトリウム、プロピレングリコール、安息香酸ナトリウム、安息香酸ベンジル、ウレタン、エタノールアミン、グリセリンなどの溶解補助剤;グルコン酸カルシウム、クロロブタノール、ブドウ糖、ベンジルアルコールなどの無痛化剤;および局所麻酔剤などの液体製剤化用の医薬品添加物を用い、常法に従い調製すればよい。
- 25 ペースト、クリームおよびゲル形態の軟膏剤は、例えば、白色ワセリン、ポリエチレン、パラフィン、グリセリン、セルロース誘導体、ポリエチレングリコール、シリコンおよびベントナイトなどの基剤;パラオキシ安息香酸メチル、パラオキシ安息香酸エチル、パラオキシ安息香酸プロピルなどの保存剤;安定剤:湿

潤剤などの医薬品添加物を用い、常法により混合、製剤化すればよい。

貼付剤を製造する場合には、通常の支持体に上記軟膏、クリーム、ゲルまたはペーストなどを常法により塗布すればよい。支持体としては、綿、スフおよび化学繊維からなる織布または不織布;軟質塩化ビニル、ポリエチレンおよびポリウレタンなどのフィルムまたは発泡体シートが使用できる。

上記製剤の投与方法は、特に限定されないが、製剤の形態、患者の年齢、性別 その他の条件、患者の症状の程度に応じて適宜決定される。

本発明製剤の有効成分の投与量は、用法、患者の年齢、性別、疾患の形態、その他の条件などに応じて適宜選択されるが、通常成人に対して1日0.1~500mgを1回から数回に分割して投与すればよい。

次に、本発明の代表的化合物の薬理作用について述べる。

[抗ハイポキシア作用]

10

一群 6~10 匹のd d Y系雄マウス(5~6 週齢)に、蒸留水に溶解させた試験化合物 100mg/kg を経口投与する。投与 30 分後に、マウスを 300mL のガラス容器に入れ、このガラス容器に 4%酸素および 96%窒素からなる混合気体を 5L/分で通気し、通気開始からマウスが死亡するまでの時間を測定した。

対照群には、蒸留水のみを経口投与した。試験化合物の抗ハイポキシア作用は、 次式より求めた。

(投与群マウスの生存時間)÷(対照群マウスの生存時間)×100(%)

20 その結果、抗ハイポキシア作用は、実施例 10 の化合物:170%、実施例 13 の化合物:160%、実施例 16 の化合物:158%、実施例 20 の化合物:155%、実施例 31 の化合物:248%、実施例 49 の化合物:173%、実施例 53 の化合物:200%、実施例 68 の化合物:202%、実施例 70 の化合物:213%、実施例 76 の化合物:194%、実施例 101 の化合物:187%、実施例 102 の化合物:210%、実施例 144 の化合物:250%、

[神経再生促進作用]

試験は、エクスペリメンタル・ニューロロジー(Experimental Neurology)、第 140巻、第 198頁(1996)に記載の方法に準じて行った。

SD系ラット(雄 6 週齢、体重 160~200g)をペントバルビタール麻酔し、大腿上部筋組織から筋繊維に傷害を与えないよう注意しながら、左側の坐骨神経を露出し、周辺組織から剥離した。

坐骨神経の分岐部より約 10mm、中枢部において幅 1.5mm にわたり接触面を平滑にした持針器を用いて 90 秒間圧挫した。圧挫部位は、神経鞘の端に糸でマーキングし手術部位を縫合した。圧挫 1 時間後に生理食塩水で溶解した試験化合物を 10 mg/kg の用量で腹腔内投与し、以後 5 日間 1 日 2 回同様に投与した。

手術後6日目にペントバルビタール麻酔下にて、再度手術部位を開き、坐骨神経を露出し、圧挫部位の約25mm遠位部よりじょかがを接触させた。反射反応の出現するまで徐々に圧挫部位の方向へ移動し、反応が生じた部位と圧挫部位との間隔を測定し再生距離とした。対照群には生理食塩水のみを投与した。

試験化合物の坐骨神経再生率は、次式より算出した。

(投与群の再生距離)÷(対照群の再生距離)×100(%)

その結果、坐骨神経再生率は、実施例 10 の化合物:117%、実施例 16 の化合物: 15 115%、実施例 27 の化合物:126%であった。

[Aβによって誘起される神経細胞死を抑制する作用]

Aβによる培養神経細胞死に対する抑制効果は、ブレイン・リサーチ(Brain Research)、第639巻、第240頁(1994年)に記載の方法に改変を加えて行なった。

Wistar 系ラットの胎仔の脳(胎齢 17~19 日)より摘出した大脳皮質を細切後、

- 20 トリプシン処理により神経細胞を解離した。細胞を 48 穴組織培養プレートの 1 ウエル当たり 1×10⁵ 個づつ播種し、B27 添加物 (GIBCO BRL 社)および 3.6mg/mL グルコースを補足したダルベッコ改変イーグル培地下において、5%炭酸ガス、37℃の条件下で培養を行った。
- 培養 $12\sim13$ 日目に終濃度 $25\,\mathrm{mmol/L}$ となるように塩化カリウム溶液を添加後、 25 直ちに薬剤を添加した。薬剤添加 24 時間後に蒸留水に溶解した $A\beta$ ($25\sim35$ 残基ペプチド)を終濃度 $20\,\mu\,\mathrm{mol/L}$ となるように添加した。 $A\beta$ 添加 24 時間後に、 B2 7添加物および $3.6\,\mathrm{mg/mL}$ グルコースを補足したダルベッコ改変イーグル培地に被検化合物を添加した培地で培地交換した。

培養神経細胞死に対する薬剤の抑制作用は、MTT還元能の低下抑制作用を指標とした。すなわち、培地交換の 48 時間後にモスマンにより開発されたMTT assay [ジャーナル・オブ・イムノロジカル・メソッズ(Journal of Immunolgical Methods)、第 65 巻、第 55 頁(1983)]を行い、A β によって誘起されたMTT assay 値の減少に対する薬剤の抑制率 (%)を計算した。

抑制率=[(Aβ+薬剤添加群の MTT assay 値)-(Aβ添加群の MTT assay 値)]
÷[無添加群の MTT assay 値-Aβ添加群の MTT assay 値]×100

その結果、0.1μMの濃度において、抑制率は、実施例 68 の化合物:28%、実施例 119 の化合物:39%、実施例 137 の化合物:37%であった。

10 [HNEによって誘起される神経細胞死を抑制する作用]

HNEによる培養神経細胞死に対する保護効果は、ザ・ジャーナル・オブ・ニューロサイエンス(The Journal of Neuroscience)、第 17 巻、第 5089 頁(1997年)] に記載の方法に改変を加えて行なった。

Wistar系ラットの胎仔の脳(胎齢 17~19 日)より摘出した大脳皮質を細切後、 15 トリプシン処理により神経細胞を解離した。細胞を 48 穴組織培養プレートの 1 ウエル当たり 5×10⁵ 個づつ播種し、10%牛胎仔血清および 3.6mg/mL グルコースを 補足したダルベッコ改変イーグル培地下において、5%炭酸ガス、37℃の条件下で 培養を行った。

グリア細胞の増殖を抑えるため培養 1 日後から終濃度 10μmol/L となるようシトシンアラビノシドを添加した。培養 2 日目に 10% 牛胎仔血清および 3.6mg/mL グルコースを補足したダルベッコ改変イーグル培地で培地交換した。培養 7~8 日後、薬剤を添加し、直ちにHNEを終濃度 25μmol/L となるように添加した。

培養神経細胞死に対する薬剤の抑制作用は、MTT還元能の低下抑制作用を指標とした。すなわち、添加24時間後にモスマンにより開発されたMTT assay[ジャーナル・オブ・イムノロジカル・メソッズ (Journal of Immunolgical Methods)、第65巻、第55頁(1983)]を行い、HNEによって誘起されたMTT assay値の減少に対する薬剤の抑制率(%)を計算した。

抑制率=[(HNE+薬剤添加群の MTT assay 値)- (HNE 添加群の MTT assay 値)]

PCT/JP00/03748

52

÷[無添加群のMTT assay 値-HNE 添加群の MTT assay 値] ×100

その結果、0.1μMの濃度において、抑制率は、実施例 10 の化合物:58%、実施例 20 の化合物:69%、実施例 68 の化合物:57%、実施例 76 の化合物:49%、実施例 105 の化合物:31%であった。

発明を実施するための最良の方法

次に本発明を実施例および参考例を挙げて説明するが、本発明はこれらに限定 されるものではない。

なお、溶離液における混合比は、すべて容量比であり、また、カラムクロマトグラフィーにおける担体は、B.W.シリカゲル、BW-127ZH(富士シリシア化学社製)を、逆層カラムクロマトグラフィーにおける担体は、クロマトレックス-ODS、DM1020T(富士シリシア化学社製)を用いた。

実施例1

5

10

15

20

30

2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イル-1-エタノール2.00gをトルエン2mLと50%(W/V) 水酸化ナトリウム水溶液10mLに懸濁させ、この懸濁液にN-(2-クロロエチル)-N,N-ジエチルアミン・塩酸塩2.51gおよび硫酸水素テトラn-ブチルアンモニウム0.38 gを加え、1時間還流する。反応混合物に水およびトルエンを加え、有機層を分取する。有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄後、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥させる。減圧下に溶媒を留去し、得られた残留物をカラムクロマトグラフィー(溶離液;クロロホルム:メタノール=10:1)で精製すれば、油状のN-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル]-N,N-ジエチルアミン3.10gを得る。

NMR(CDCl₃) δ 値:1.01(6H, t, J=7Hz), 2.55(4H, q, J=7Hz), 2.65(2H, t, J=6Hz), 3.00 (2H, t, J=7Hz), 3.55(2H, t, J=6Hz), 3.70(2H, t, J=6Hz), 7.21(1H, dd, J=1,8Hz), 7.23 (1H, d, J=5Hz), 7.42(1H, d, J=5Hz), 7.66(1H, d, J=1Hz), 7.79(1H, d, J=8Hz)

実施例2~9

25 実施例1と同様にして以下の化合物を得る。

No. 2:N-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル]-N, N-ジメチルアミン

IR(neat) cm⁻¹:2940, 2862, 1458, 1116, 1052, 701

NMR (CDCl₃) δ 値:2.25(6H, s), 2.50(2H, t, J=6Hz), 3.01(2H, t, J=7Hz), 3.55(2H, t, J=6Hz), 3.70(2H, t, J=7Hz), 7.21(1H, dd, J=1, 8Hz), 7.26(1H, d, J=5Hz), 7.40(1H.

d, J=5Hz), 7.65(1H, d, J=1Hz), 7.78(1H, d, J=8Hz)

No. 3: N, N-ジメチル-N-{2-[2-(2-ナフチル)エトキシ]エチル}アミン

IR (neat) cm⁻¹:2941, 2862, 1458, 1116, 817, 746

NMR(CDCl₃) δ 値:2.25(6H, s), 2.50(2H, t, J=6Hz), 3.07(2H, t, J=7Hz), 3.57(2H, t,

J=6Hz), 3. 75 (2H, t, J=7Hz), 7. 2-7. 6 (3H, m), 7. 6-8. 0 (4H, m)

No.4:N-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル]-N,N-ジイソプロピルアミン

IR (neat) cm⁻¹:2965, 1362, 1111, 700

NMR(CDCl₃)δ値:0.99(12H, d, J=7Hz), 2.59(2H, t, J=7Hz), 2.98(2H, sept, J=7Hz),

2. 99(2H, t, J=7Hz), 3. 42(2H, t, J=7Hz), 3. 70(2H, t, J=7Hz), 7. 20(1H, dd, J=1, 8Hz), 7. 27(1H, d, J=5Hz), 7. 42(1H, d, J=5Hz), 7. 67(1H, d, J=1Hz), 7. 79(1H, d, J=8Hz)

No. 5: N, N-ジェチル-N-{2-[2-(2-メチルベンゾ[b]チオフェン-5-イル)エトキシ]
エチル}アミン

IR (neat) cm⁻¹:2968, 2865, 1114

15 NMR(CDCl₃) δ 値:1.01(6H, t, J=7Hz), 2.55(4H, q, J=7Hz), 2.57(3H, s), 2.65(2H, t, J=6Hz), 2.96(2H, t, J=7Hz), 3.54(2H, t, J=6Hz), 3.68(2H, t, J=7Hz), 6.89(1H, s), 7.09(1H, d, J=8Hz), 7.48(1H, s), 7.64(1H, d, J=8Hz)

No.6:N, N-ジエチル-N-{2-[2-(6-キノリル)エトキシ]エチル}アミン

IR (neat) cm⁻¹:2968, 2868, 1501, 1114, 837

NMR(CDCl₃) δ 値:1.00(6H, t, J=7Hz), 2.55(4H, q, J=7Hz), 2.65(2H, t, J=6Hz), 3.07 (2H, t, J=7Hz), 3.66(2H, t, J=6Hz), 3.76(2H, t, J=7Hz), 7.37(1 H, dd, J=4,8Hz), 7.61(1H, dd, J=1,8Hz), 7.65(1H, d, J=1Hz), 8.03(1H, d, J=8Hz), 8.09(1H, dd, J=1,8Hz), 8.87(1H, dd, J=1,4Hz),

No. 7: N. N-ジエチル-N- {2-[2-(2-ナフチル)エトキシ]エチル}アミン

25 IR (neat) cm⁻¹: 2966, 1109, 815, 739

NMR(CDCl₃) δ 値:1.01(6H, t, J=7Hz), 2.55(4H, q, J=7Hz), 2.65(2H, t, J=6Hz), 3.05 (2H, t, J=7Hz), 3.56(2H, t, J=6Hz), 3.74(2H, t, J=7Hz), 7.2-7.6(3H, m), 7.6-8.0(4 H, m)

No.8:N-[2-(2-ベンゾ[b]フラン-5-イルエトキシ)エチル]-N,N-ジメチルアミン

30 IR (neat) cm⁻¹:2941, 2862, 2770, 1468, 1112

NMR (CDCl₃) δ 値:2.26(6H, s), 2.50(2H, t, J=6Hz), 2.99(2H, t, J=7Hz), 3.56(2H, t, J=6Hz), 3.68(2H, t, J=7Hz), 6.71(1H, dd, J=1, 2Hz), 7.14(1H, dd, J=2, 9Hz), 7.42(1H, d, J=9Hz), 7.44(1H, d, J=2Hz), 7.59(1H, d, J=2Hz)

No. 9: N-[2-(2-ベンゾ[b]フラン-5-イルエトキシ)エチル]-N, N-ジエチルアミン

5 IR(neat) cm⁻¹:2967, 2868, 1468, 1111

NMR(CDCl₃) δ 値:1.01(6H, t, J=7Hz), 2.55(4H, q, J=7Hz), 2.65(2H, t, J=6Hz), 2.97 (2H, t, J=7Hz), 3.54(2H, t, J=6Hz), 3.68(2H, t, J=7Hz), 6.70(1H, dd, J=1, 2Hz), 7.1 2(1H, dd, J=2, 9Hz), 7.41(1H, d, J=9Hz), 7.42(1H, d, J=2Hz), 7.59(1H, d, J=2Hz)

実施例10

10 N-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル]-N, N-ジエチルアミン 3.10gを酢酸エチル20mLに溶解させ、この溶液にシュウ酸1.10gを含む酢酸エチル1 0mL溶液を加え、室温で2時間攪拌する。析出晶を濾取し、酢酸エチルで洗浄した後、乾燥すれば、N-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル]-N, N-ジエチルアミン・シュウ酸塩3.10gを得る。

15 融点:70-71℃

IR(KBr) cm⁻¹: 3447, 1112, 720

NMR (DMSO-d₆) δ 値:1.08(6H, t, J=7Hz), 2.8-3.5(8H, m), 3.72(4H, brt, J=7Hz), 4.9 (2H, brs), 7.25(1H, d, J=8Hz), 7.39(1H, d, J=5Hz), 7.73(1H, d, J=5Hz), 7.76(1H, s), 7.92(1H, d, J=8Hz)

20 実施例11~15

実施例10と同様にして以下の化合物を得る。

No.11:N, N-ジエチル-N-{2-[2-(2-ナフチル)エトキシ]エチル}アミン・シュウ酸塩 融点:67-72℃

 $IR(KBr) cm^{-1}: 3425, 1636, 1404, 1113$

25 NMR(DMSO-d₆) δ 値:1.07(6H, t, J=7Hz), 2.8-3.3(8H, m), 3.6-3.9(4H, m), 7.3-7.6 (3H, m), 7.7-8.0(4H, m), 8.1(2H, brs)

No. 12:N-[2-(2-ベンゾ[b]フラン-5-イルエトキシ)エチル]-N, N-ジメチルアミン・シュウ酸塩

融点:101-103℃

30 IR(KBr) cm^{-1} : 3418, 1470, 1112, 721

NMR (DMSO-d₆) δ 値: 2.68(6H, s), 2.92(2H, t, J=7Hz), 3.17(2H, t, J=5Hz), 3.6-3.8 (4H, m), 6.89(1H, d, J=1Hz), 7.19(1H, dd, J=2, 8Hz), 7.4-7.6(2H, m), 7.94(1H, d, J=2Hz), 9.1(2H, brs)

No.13:N-[2-(2-ベンゾ[b]フラン-5-イルエトキシ)エチル]-N, N-ジエチルアミン・シュウ酸塩

融点:78-82℃

IR(KBr) cm⁻¹: 3448, 1111, 720

NMR (DMS0-d₆) δ 値:1.10(6H, t, J=7Hz), 2.8-3.3(8H, m), 3.6-3.9(4H, m), 6.6(2H, b rs), 6.89(1H, d, J=1Hz), 7.19(1H, dd, J=1, 9Hz), 7.51(1H, d, J=9Hz), 7.51(1H, J=2Hz), 7.94(1H, d, J=2Hz)

No. 14:N, N-ジエチル-N-{2-[2-(2-メチルベンゾ[b]チオフェン-5-イル)エトキシ] エチル}アミン・シュウ酸塩

融点:96-98℃

10

IR(KBr) cm⁻¹: 3448, 1224, 1113, 720

NMR (DMSO-d₆) δ 値:1.08(6H, t, J=7Hz), 2.54(3H, s), 2.8-3.3(8H, m), 3.6-3.8(4H, m), 7.0-8.0(6H.m)

No. 15:N, N-ジエチル-N-{2-[2-(6-キノリル)エトキシ]エチル}アミン・シュウ酸塩 融点:90-92℃

 $IR(KBr) cm^{-1}: 3422, 2664, 1114, 721$

NMR (DMSO- d_6) δ 値:1.07(6H, t, J=7Hz), 2.9-3.3(8H, m), 3.6-3.9(4H, m), 7.55(1 H, dd, J=4,8Hz), 7.68(1H, dd, J=1,8Hz), 7.81(1H, d, J=1Hz), 7.96(1H, d, J=8Hz), 8.38(1H, dd, J=1,8Hz), 8.4(2H, brs), 8.85(1H, dd, J=1,4Hz)

実施例16

N-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル]-N, N-ジメチルアミン 2.55gを酢酸エチル12.8mLに溶解させ、この溶液に、2.3mol/L乾燥塩化水素-酢酸エチル溶液5.8mLを加え、室温で1時間撹拌する。析出晶を濾取し、酢酸エチルで洗浄した後、乾燥すれば、N-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル]-N, N-ジメチルアミン・塩酸塩1.80gを得る。

融点:116-117℃

30 $IR(KBr) cm^{-1}: 2956, 2690, 1475, 1115, 704$

NMR (DMSO-d₆) δ 値: 2.69(6H, s), 2.96(2H, t, J=7Hz), 3.21(2H, t, J=6Hz), 3.71(2H, t, J=7Hz), 3.78(2H, t, J=6Hz), 7.28(1H, d, J=8Hz), 7.40(1H, d, J=5Hz), 7.73(1H, d, J=5Hz), 7.76(1H, s), 7.90(1H, d, J=8Hz), 10.8(1H, brs)

実施例17~18

5 実施例16と同様にして以下の化合物を得る。

No. 17:N, N-ジメチル-N-{2-[2-(2-ナフチル)エトキシ]エチル}アミン・塩酸塩

融点:105-107℃

 $IR(KBr)cm^{-1}:2686,1464,1112$

NMR (DMSO-d₆) δ 値: 2.69(6H, s), 3.02(2H, t, J=7Hz), 3.22(2H, t, J=5Hz), 3.76(2H, t, J=7Hz), 3.78(2H, t, J=5Hz), 7.3-7.6(3H, m), 7.7-8.0(4H, m), 10.4(1H, brs)

No.18:N-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル]-N,N-ジイソプロ ピルアミン・塩酸塩

融点:78-79℃

10

30

=8Hz)

IR(KBr)cm⁻¹:3504, 2943, 1118

15 NMR (DMSO-d₆) δ 値:1.21(6H, d, J=7Hz), 1.25(6H, d, J=7Hz), 2.96(2H, t, J=7Hz), 3. 1-3.9(8H, m), 7.26(1H, d, J=8Hz), 7.39(1H, d, J=5Hz), 7.73(1H, d, J=5Hz), 7.76(1H, s), 7.91(1H, d, J=8Hz), 9.6(1H, brs)

実施例19

2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル メタンスルホネート1.89g 20 をN,N-ジメチルホルムアミド10mLに溶解させ、この溶液にN-ベンジル-N-メチルアミン0.99gおよび炭酸カリウム1.74gを加え、80℃で3時間攪拌する。次いで、反応混合物を水および酢酸エチルの混合液中に導入し、有機層を分取する。有機層を水および飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥させる。減圧下に溶媒を留去し、得られた残留物をカラムクロマトグラフィー(溶離液;クロロホルム:メタノール=10:1)で精製すれば、油状のN-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル]-N-ベンジル-N-メチルアミン2.03gを得る。

IR(neat) cm⁻¹:2941, 2862, 1678, 1113, 700

NMR(CDCl₃) δ 値:2.24(3H, s), 2.61(2H, t, J=6Hz), 3.00(2H, t, J=7Hz), 3.53(2H, s), 3.66(2H, t, J=6Hz), 3.69(2H, t, J=7Hz), 7.1-7.5(8H, m), 7.65(1H, s), 7.77(1H, d, J

実施例20

N-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル]-N-ベンジル-N-メチルアミン2.03gを酢酸エチル20mLに溶解させ、この溶液にシュウ酸0.65gを含む酢酸エチル10mL溶液を加え、室温で2時間攪拌する。析出晶を濾取し、酢酸エチルで洗浄した後、乾燥すれば、N-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル]-N-ベンジル-N-メチルアミン・シュウ酸塩1.98gを得る。

融点:136-137℃

 $IR(KBr)cm^{-1}:3446.1404.1118$

NMR (DMSO-d₆) δ 値: 2.49(3H, s), 2.8-3.1(4H, m), 3.6-3.8(4H, m), 4.02(2H, s), 5.0 (2H, brs), 7.2-8.0(10H, m)

実施例21

10

2-[2-(1,3-ベンゾジオキソール-5-イル)エトキシ]エチル メタンスルホネート 1.00gをN,N-ジメチルホルムアミド3mLに溶解させ、この溶液にジエチルアミン2.54gを加え、封管中100℃で2時間攪拌する。冷却後、反応混合物を水および酢酸エ 5 チルの混合液中に導入し、2mo1/L塩酸でpH1.0に調整した後、水層を分取する。分取した水層に酢酸エチルを加え、炭酸ナトリウムでpH9.5に調整した後、有機層を分取する。有機層を水および飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥させる。減圧下に溶媒を留去し、得られた残留物をカラムクロマトグラフィー(溶離液;クロロホルム:メタノール=20:1~10:1)で精製すれば、油状のN-{2-[2 20 -(1,3-ベンゾジオキソール-5-イル)エトキシ]エチル}-N,N-ジエチルアミン0.75gを得る。

IR(neat) cm⁻¹:2968, 1490, 1247, 1112, 1042

NMR(CDCl₃) δ 値:1.02(6H, t, J=7Hz), 2.52(4H, q, J=7Hz), 2.64(2H, t, J=6Hz), 2.76 (2H, t, J=7Hz), 3.52(2H, t, J=6Hz), 3.60(2H, t, J=7Hz), 5.91(2H, s), 6.70(3H, brs)

25 実施例22~24

実施例21と同様にして以下の化合物を得る。

No. 22:N-{2-[2-(1, 3-ベンゾジオキソール-5-イル)エトキシ]エチル}-N, N-ジメチルアミン

 $IR(neat) cm^{-1}: 2864, 2771, 1490, 1247, 1115, 1041$

30 NMR(CDCl₃) δ 値: 2.26(6H, s), 2.49(2H, t, J=6Hz), 2.81(2H, t, J=7Hz), 3.53(2H, t,

J=6Hz), 3. 61 (2H, t, J=7Hz), 5. 91 (2H, s), 6. 71 (3H, s)

No. 23:N, N-ジメチル-N-{2-[2-(2-フェニルベンゾ[b]チオフェン-5-イル)エトキシ] エチル}アミン

No. 24:N, N-ジエチル-N-{2-[2-(2-フェニルベンゾ[b]チオフェン-5-イル)エトキシ] エチル}アミン

実施例25

10

15

25

 $N-\{2-[2-(1,3-ベングジオキソール-5-イル)エトキシ]エチル\}-N,N-ジエチルアミン0.75gを酢酸エチル3.8mLに溶解させ、この溶液に<math>2.3mo1/L$ 乾燥塩化水素-酢酸エチル溶液1.6mLを加え、室温で1時間、さらに5^{\circ}で01時間撹拌する。析出晶を濾取し、酢酸エチルで洗浄した後、乾燥すれば、 $N-\{2-[2-(1,3-ベングジオキソール-5-イル)エトキシ]エチル\}-N,N-ジエチルアミン・塩酸塩<math>0.67g$ を得る。

融点:83-84℃

IR(KBr) cm⁻¹: 3434, 1490, 1248

NMR(DMSO-d₆) δ 値:1.16(6H, t, J=7Hz), 2.74(2H, t, J=7Hz), 3.0-3.3(6H, m), 3.5-3.8(4H, m), 5.95(2H, s)6.7-6.9(3H, m), 10.5(1H, brs)

実施例26~27

実施例25と同様にして以下の化合物を得る。

No. 26:N, N-ジメチル-N-{2-[2-(2-フェニルベンゾ[b]チオフェン-5-イル)エトキシ]エチル}アミン・塩酸塩

20 融点:170-172℃

 $IR(KBr)cm^{-1}:3406, 1118, 758$

NMR(CDCl₃) δ 値:2.67(3H, s), 2.72(3H, s), 2.8-3.4(4H, m), 3.6-4.1(4H, m), 7.0-8.0(9H, m), 12.4(1H, brs)

No. 27:N, N-ジエチル-N-{2-[2-(2-フェニルベンゾ[b]チオフェン-5-イル)エトキシ]エチル}アミン・塩酸塩

融点:131-138℃

IR(KBr) cm⁻¹: 2651, 1450, 1114, 758

NMR(CDCl₃) δ 値:1.23(6H, t, J=7Hz), 2.7-3.4(8H, m), 3.6-4.2(4H, m), 7.0-8.0(9 H, m), 11.9(1H, brs)

30 実施例28

N-{2-[2-(1,3-ベンゾジオキソール-5-イル)エトキシ]エチル}-N,N-ジメチルアミン0.66gを酢酸エチル2mLに溶解させ、この溶液にシュウ酸0.25gの酢酸エチル2mL溶液を加え、室温で2時間攪拌する。反応混合物にジイソプロピルエーテル10mLを加え希釈する。析出晶を濾取しジイソプロピルエーテルで洗浄した後、乾燥すれば、N-{2-[2-(1,3-ベンゾジオキソール-5-イル)エトキシ]エチル}-N,N-ジメチルアミン・シュウ酸塩0.76gを得る。

融点:109-112℃

 $IR(KBr)cm^{-1}:3432,1490,1248$

NMR(DMSO- d_6) δ 値:2.69(6H,s),2.75(2H,t,J=4Hz),3.16(2H,t,J=6Hz),3.5-3.7 (4H,m),5.96(2H,s),6.6-6.8(3H,m),7.4(2H,brs)

実施例29

10

25

30

- (1) 2-[2-(6-フルオロベンゾ[b]チオフェン-5-イル)エトキシ]酢酸1.00gを塩化メチレン10mLに溶解させ、次いでこの溶液を5℃に冷却し、オキサリルクロリド0.55gとN,N-ジメチルホルムアミドを0.1mL加え、室温で30分攪拌する。次いで5℃に冷却し、ジエチルアミン0.68gを加え室温で2時間攪拌する。この反応混合物に水を加え、2mo1/L塩酸でpH1.0に調整した後、有機層を分取する。有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥させ、減圧下に溶媒を留去すれば、油状のN,N-ジエチル-2-[2-(6-フルオロベンゾ[b]チオフェン-5-イル)エトキシ]アセトアミド1.24gを得る。
- 20 NMR (CDC1₃) δ 値:1.10(6H, t, J=7Hz), 3.0-3.6(6H, m), 3.81(2H, t, J=7Hz), 4.14(2H, s), 7.24(1H, d, J=5Hz), 7.37(1H, d, J=5Hz), 7.51(1H, d, J=10Hz), 7.69(1H, d, J=7Hz) 同様にして以下の化合物を得る。
 - ・N, N-ジメチル-2-(2-ベンゾ[b] チオフェン-7-イルエトキシ) アセトアミド NMR (CDC1₃) δ 値: 2.83(3H, s), 2.88(3H, s), 3.22(2H, t, J=7Hz), 3.92(2H, t, J=7Hz), 4.15(2H, s), 7.2-7.5(4H, m), 7.71(1H, dd, J=2, 7Hz)
 - (2) N, N-ジエチル-2-[2-(6-フルオロベンゾ[b]チオフェン-5-イル)エトキシ] アセトアミド1.24gをテトラヒドロフラン20mLに溶解させ、この溶液を5℃に冷却 し、ボラン-テトラヒドロフラン錯体の1mol/Lテトラヒドロフラン溶液7.86mLを滴 下する。次いで、室温で2時間攪拌した後、2mol/L塩酸4.00mLを滴下し、30分間還 流する。冷却後、反応混合物に水および酢酸エチルを加え、5mol/L水酸化ナトリ

ウム水溶液でpH13に調整した後、有機層を分取する。有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥させる。減圧下に溶媒を留去し、得られた残留物をカラムクロマトグラフィー(溶離液;クロロホルム:メタノール=30:1~10:1)で精製すれば、油状のN,N-ジエチル-N-{2-[2-(6-フルオロベンゾ[b]チオフェン-5-イル)エトキシ]エチル}アミン0.90gを得る。

IR(neat) cm⁻¹:2968, 2870, 1458, 1256, 1114

NMR(CDCl₃) δ 値:1.00(6H, t, J=7Hz), 2.55(4H, q, J=7Hz), 2.67(2H, t, J=6Hz), 3.02 (2H, t, J=7Hz), 3.55(2H, t, J=6Hz), 3.70(2H, t, J=7Hz), 7.23(1H, d, J=5Hz), 7.36(1H, d, J=5Hz), 7.51(1H, d, J=10Hz), 7.66(1H, d, J=7Hz)

10 実施例30

実施例29(2)と同様にして以下の化合物を得る。

No. 30:N-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-7-イルエトキシ)エチル]-N, N-ジメチルア ミン

IR(neat) cm⁻¹:2863, 1459, 1117, 794

15 NMR(CDCl₃) δ 値:2.25(6H, s),2.56(2H, t, J=6Hz),3.20(2H, t, J=7Hz),3.57(2H, t, J=6Hz),3.84(2H, t, J=7Hz),7.0-7.6(4H, m),7.78(1H, d, J=7Hz)

実施例31

N, N-ジエチル-N-{2-[2-(6-フルオロベンゾ[b]チオフェン-5-イル)エトキシ]エチル}アミン0.90gを酢酸エチル2.5mLに溶解させ、この溶液にシュウ酸0.27gを含む酢酸エチル2mL溶液を加え、室温で2時間攪拌する。反応混合物にジイソプロピルエーテル10mLを加え希釈する。析出晶を濾取しジイソプロピルエーテルで洗浄した後、乾燥すれば、N, N-ジエチル-N-{2-[2-(6-フルオロベンゾ[b]チオフェン-5-イル)エトキシ]エチル}アミン・シュウ酸塩0.83gを得る。

融点:54-62℃

25 $IR(KBr)cm^{-1}: 3446, 1457, 720$

NMR(DMSO-d₆) δ 値:1.08(6H, t, J=7Hz), 2.8-3.3(8H, m), 3.5-3.9(4H, m), 7.39(1H, d, J=6Hz), 7.73(1H, d, J=10Hz), 7.78(1H, d, J=6Hz), 7.90(1H, d, J=5Hz), 8.2(2H, brs) 実施例32

N-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-7-イルエトキシ)エチル]-N, N-ジメチルアミン 30 0.49gを酢酸エチル2.5mLに溶解させ、この溶液に3.5mo1/L乾燥塩化水素-酢酸エ チル溶液 0.73mLを加え、室温で1時間撹拌する。析出晶を濾取し、酢酸エチルで洗 浄した後、乾燥すれば、N-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-7-イルエトキシ)エチル] -N,N-ジメチルアミン・塩酸塩 0.44gを得る。

融点:130-132℃

5 IR(KBr) cm⁻¹:2471, 1477, 1123, 713

NMR (DMSO-d₆) δ 値: 2.68(6H, s), 3.0-3.6(4H, m), 3.6-4.0(4H, m), 7.2-7.6(3H, m), 7.7-7.9(2H, m), 10.4(1H, brs)

実施例33

N-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル]-N,N-ジエチルアミン 6.00gをテトラヒドロフラン30mLに溶解させ、この溶液を-60℃に冷却し、n-ブチルリチウムの1.57mol/Lへキサン溶液10.6mLを滴下する。同温で1時間攪拌した後、過剰の乾燥炭酸ガスを導入し、室温に昇温し30分間攪拌する。反応混合物に水を加え、2mol/L塩酸でpH7に調整した後、減圧下に溶媒を留去する。得られた残留物を逆層カラムクロマトグラフィー(溶離液;水:メタノール=7:3)で精製し、酢酸 エチルで濾取すれば結晶性の5-{2-[2-(ジエチルアミノ)エトキシ]エチル}ベンゾ[b]チオフェン-2-カルボン酸3.66gを得る。

IR(KBr) cm⁻¹: 3421, 1616, 1333, 1102

NMR(CDCl₃) δ 値:1.13(6H, t, J=7Hz), 2.6-3.3(4H, m), 2.96(4H, q, J=7Hz), 3.5-4.0(4H, m), 7.18(1H, d, J=7Hz), 7.55(1H, s), 7.67(1H, d, J=7Hz), 7.71(1H, s), 9.8(1H, brs)

20 実施例34

30

5-{2-[2-(ジエチルアミノ)エトキシ]エチル}ベンゾ[b]チオフェン-2-カルボン酸1.90gをエタノール20mLに溶解させ、この溶液に1.38mol/L乾燥塩化水素-エタノール溶液5.6mLを加え、室温で2時間攪拌する。反応混合物に酢酸エチル20mLを加え希釈する。析出晶を濾取し、酢酸エチルで洗浄した後、乾燥すれば、5-{2-[2-(ジエチルアミノ)エトキシ]エチル}ベンゾ[b]チオフェン-2-カルボン酸・塩酸塩1.51gを得る。

融点:148-150℃

 $IR(KBr) cm^{-1}: 2949, 1706, 1141, 898, 815$

NMR (DMSO-d₆) δ 値:1.13(6H, t, J=7Hz), 2.8-3.3(8H, m), 3.6-3.9(4H, m), 7.43(1H, d, J=8Hz), 7.89(1H, s), 7.97(1H, d, J=8Hz), 8.07(1H, s), 10.6(1H, brs), 13.4(1H, brs)

実施例35

5

10

15

5-{2-[2-(ジエチルアミノ)エトキシ]エチル}ベンゾ[b]チオフェン-2-カルボン酸2.18gをテトラヒドロフラン30mLに溶解させ、この溶液にN,N'-カルボニルジイミダゾール1.98gを加え、室温で1時間攪拌する。次いで、この反応混合物に25%アンモニア水50mLを加え、室温で1時間攪拌する。この反応混合物に酢酸エチルを加え、有機層を分取し、水および飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥させる。減圧下に溶媒を留去し、得られた残留物をカラムクロマトグラフィー(溶離液;クロロホルム:メタノール~クロロホルム:メタノール:アンモニア水=5:1~100:10:1)で精製すれば、無色結晶の5-{2-[2-(ジエチルアミノ)エトキシ]エチル}ベンゾ[b]チオフェン-2-カルボキサミド2.00gを得る。

融点:82-84℃

IR(KBr) cm⁻¹: 3362, 1646, 1608, 1112, 894, 810

NMR(CDCl₃) δ 値:1.00(6H, t, J=7Hz), 2.56(4H, q, J=7Hz), 2.65(2H, t, J=6Hz), 2.99 (2H, t, J=7Hz), 3.55(2H, t, J=6Hz), 3.70(2H, t, J=7Hz), 6.2(2H, brs), 7.31(1H, dd, J=1, 8Hz), 7.67(1H, d, J=1Hz), 7.74(1H, s), 7.77(1H, d, J=8Hz)

実施例36

2-(1-ナフチル)-1-エタノール0.70gをトルエン1mLと50%(W/V)水酸化ナトリウム水溶液3.5mLに懸濁させ、この懸濁液に、N-(2-クロロエチル)-N,N-ジエチルアミン・塩酸塩1.00gおよび硫酸水素テトラn-ブチルアンモニウム0.14gを加え、2.20 5時間還流する。反応混合物に水およびトルエンを加え、有機層を分取する。有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄後、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥させる。減圧下に溶媒を留去し、得られた残留物をカラムクロマトグラフィー(溶離液;クロロホルム:メタノール=10:1)で精製すれば、油状のN,N-ジエチル-N-{2-[2-(1-ナフチル)エトキシ]エチル}アミン1.06gを得る。

25 IR(neat) cm⁻¹: 2968, 2871, 1114, 797

NMR(CDCl₃) δ 値:1.02(6H, t, J=7Hz), 2.56(4H, q, J=7Hz), 2.66(2H, t, J=6Hz), 3.45 (2H, t, J=7Hz), 3.56(2H, t, J=6Hz), 3.79(2H, t, J=7Hz), 7.4-7.6(4H, m), 7.7-7.9(2H, m), 8.0-8.1(1H, m)

実施例37~48

30 実施例1と同様にして以下の化合物を得る。

25

30

No. 37:N, N-ジエチル-N-{2-[2-(6-メトキシベンゾ[b]チオフェン-5-イル)エトキシ] エチル}アミン

IR(neat) cm⁻¹: 2968, 2869, 1469, 1245, 1082

NMR (CDC1₃) δ 値:1.01(6H, t, J=7Hz), 2.55(4H, q, J=7Hz), 2.65(2H, t, J=6Hz), 3.00 (2H, t, J=7Hz), 3.55(2H, t, J=6Hz), 3.67(2H, t, J=7Hz), 3.88(3H, s), 7.25(2H, d, J=7Hz), 7.33(1H, s), 7.59(1H, s)

No. 38: N- {2-[2-(4-フルオロベンゾ[b]チオフェン-5-イル)エトキシ]エチル} -N, N-ジメチルアミン

IR (neat) cm⁻¹: 2863, 1464, 1116

10 NMR(CDCl₃) δ 値:2.25(6H,s),2.49(2H,t,J=6Hz),3.14(2H,t,J=7Hz),3.56(2H,t,J=6Hz),3.80(2H,t,J=7Hz),6.90(1H,d,J=8Hz),7.15(1H,dd,J=5,8HZ),7.40(1H,d,J=5Hz),7.47(1H,d,J=5Hz)

No. 39:N, N-ジメチル-N-{2-[2-(1-ナフチル)エトキシ]エチル}アミンIR(neat) cm⁻¹: 2942, 1116, 777

NMR(CDCl₃) δ値:2.26(6H, s), 2.51(2H, t, J=6Hz), 3.39(2H, t, J=7Hz), 3.58(2H, t, J=6Hz), 3.79(2H, t, J=7Hz), 7.3-7.5(4H, m), 7.7-7.9(2H, m), 8.0-8.2(1H, m)
No. 40:N, N-ジメチル-N-{2-[2-(6-メトキシベンゾ[b]チオフェン-5-イル)エトキシ]エチル}アミン

 $IR(neat) cm_1^{-1}: 1467, 1114, 1045$

NMR(CDCl₃) δ値:2.25(6H, s), 2.50(2H, t, J=6Hz), 3.01(2H, t, J=7Hz), 3.56(2H, t, J=6Hz), 3.67(2H, t, J=7Hz), 3.87(3H, s), 7.20(2H, s), 7.28(1H, s), 7.59(1H, s)

No. 41:N, N-ジメチル-N-{2-[2-(6-メトキシ-2-ナフチル)エトキシ]エチル}アミン
IR(neat)cm⁻¹:1608, 1265, 1118

NMR (CDC1₃) δ値:2.25(6H, s),2.50(2H, t, J=6Hz),3.02(2H, t, J=7Hz),3.56(2H, t, J=6Hz),3.72(2H, t, J=7Hz),3.90(3H, s),7.0-7.4(3H, m),7.5-7.8(3H, m)
No. 42:N-{2-[2-(4-クロロベンゾ[b]チオフェン-5-イル)エトキシ]エチル}-N,N-

IR(neat) cm⁻¹:2939, 2862, 1116

ジメチルアミン

NMR (CDCl₃) δ 値:2.26(6H, s), 2.50(2H, t, J=6Hz), 3.17(2H, t, J=7Hz), 3.57(2H, t, J=6Hz), 3.71(2H, t, J=7Hz), 7.26(1H, d, J=8Hz), 7.49(2H, s), 7.69(1H, d, J=8Hz)

25

No. 43:N- {2-[2-(4-フルオロベンゾ[b]チオフェン-7-イル)エトキシ]エチル}-N, N-ジメチルアミン

IR(neat) cm⁻¹:2864, 1445, 1117

NMR(CDCl₃) δ 値:2.25(6H, s), 2.49(2H, t, J=6Hz), 3.05(2H, t, J=7Hz), 3.56(2H, t, J=6Hz), 3.70(2H, t, J=7Hz), 7.0-7.7(4H, m)

No. 44:N-{2-[2-(6-クロロベンゾ[b]チオフェン-5-イル)エトキシ]エチル}-N, N-ジメチルアミン

IR(neat) cm⁻¹:2862, 1436, 1116

NMR(CDCl₃) δ 値:2.25(6H,s),2.50(2H,t,J=6Hz),3.14(2H,t,J=7Hz),3.58(2H,t, 10 J=6Hz),3.64(2H,t,J=7Hz),7.24(1H,d,J=5Hz),7.40(1H,d,J=5Hz),7.71(1H,s), 7.86(1H,s)

No. 45:N, N-ジエチル-N-{2-[2-(6-フルオロベンゾ[b]チオフェン-7-イル)エトキシ] エチル}アミン

IR(neat) cm⁻¹:2967, 1470, 1236, 1114

NMR(CDCl₃) δ 値:0.99(6H, t, J=7Hz), 2.53(4H, q, J=7Hz), 2.62(2H, t, J=6Hz), 3.19 (2H, t, J=7Hz), 3.55(2H, t, J=6Hz), 3.76(2H, t, J=7Hz), 7.09(1H, t, J=9Hz), 7.28(1 H, d, J=5Hz), 7.38(1H, d, J=5Hz), 7.62(1H, dd, J=5, 9Hz)

No. 46:N-{2-[2-(5, 7-ジフルオロベンゾ[b]チオフェン-6-イル)エトキシ]エチル}
-N, N-ジエチルアミン

20 IR(neat) cm⁻¹:2968, 1404, 1115, 1092

NMR(CDCl₃) δ 値:0.98(6H, t, J=7Hz), 2.53(4H, q, J=7Hz), 2.63(2H, t, J=6Hz), 3.08 (2H, t, J=7Hz), 3.55(2H, t, J=6Hz), 3.68(2H, t, J=7Hz), 7.23(1H, d, J=2Hz), 7.33(1H, d, J=2Hz), 7.48(1H, d, J=5Hz)

No. 47:N, N-ジエチル-N-{2-[2-(5-メトキシベンゾ[b]フラン-6-イル)エトキシ]エチル}アミン

IR(neat) cm⁻¹:2967, 1465, 1206, 1112

NMR (CDC1₃) δ 値:1.02(6H, t, J=7Hz), 2.57(4H, q, J=7Hz), 2.66(2H, t, J=6Hz), 2.99 (2H, t, J=7Hz), 3.56(2H, t, J=7Hz), 3.67(2H, t, J=6Hz), 3.86(3H, s), 6.6-6.8(1H, m), 6.99(1H, s), 7.33(1H, s), 7.5-7.7(1H, m)

30 No. 48:N-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イル-1-メチルエトキシ)エチル]-N. N-ジ

エチルアミン

IR(neat) cm⁻¹:2968, 2930, 1090

NMR(CDC1₃) δ 値:0.98(6H, t, J=7Hz), 1.15(3H, d, J=6Hz), 2.52(4H, q, J=7Hz), 2.60(2 H, t, J=6Hz), 2.88(2H, dd, J=6,14Hz), 3.4-3.8(1H, m), 3.56(2H, t, J=7Hz), 7.20(1H, d, J=8Hz), 7.27(1H, d, J=5Hz), 7.41(1H, d, J=5Hz), 7.65(1H, s), 7.78(1H, d, J=8Hz)

実施例49

5

10

 $N, N-ジェチル-N-\{2-[2-(1-ナフチル)エトキシ]ェチル\}アミン1.06gを酢酸エチル2.5mLに溶解させ、この溶液にシュウ酸0.35gを含む酢酸エチル3.0mL溶液を加え、室温で2時間攪拌する。析出晶を濾取し、酢酸エチルで洗浄した後、乾燥すれば、<math>N, N-ジェチル-N-\{2-[2-(1-ナフチル)エトキシ]エチル\}アミン・シュウ酸塩1.01gを得る。$

融点:88-92℃

 $IR(KBr)cm^{-1}:3418,1403,1113,720$

NMR (DMSO-d₆) δ 值:1.10(6H, t, J=7Hz), 3.02(4H, q, J=7Hz), 3.16(2H, t, J=5Hz), 3.33(2H, t, J=6Hz), 3.72(4H, t, J=6Hz), 6.4(2H, brs), 7.4-7.6(4H, m), 7.8-8.0(2H, m), 8.0-8.2(1H, m)

実施例50~51

実施例49と同様にして以下の化合物を得る。

No. 50:N, N-ジエチル-N-{2-[2-(6-メトキシベンゾ[b]チオフェン-5-イル)エトキ 20 シ]エチル}アミン・シュウ酸塩

融点:80-83℃

 $IR(KBr) cm^{-1}: 3424, 2940, 1468, 1245, 1112, 720$

NMR (DMS0-d₆) δ 値:1.10(6H, t, J=7Hz), 2.9-3.2(8H, m), 3.6-3.8(4H, m), 3.86(3H, s), 6.9(2H, brs), 7.29(1H, d, J=5Hz), 7.51(1H, d, J=5Hz), 7.58(1H, s), 7.66(1H, s)

25 No. 51:N-{2-[2-(4-フルオロベンゾ[b]チオフェン-5-イル)エトキシ]エチル}-N, N -ジメチルアミン・シュウ酸塩

融点:118-121℃

IR(KBr) cm⁻¹: 3434, 1464, 1116

NMR(DMSO-d₆) δ 値: 2.67(6H,s), 3.09(2H,t,J=7Hz), 3.16(2H,t,J=6Hz), 3.74(2 30 H,t,J=6Hz), 3.80(2H,t,J=7Hz), 7.1(2H,brs), 7.11(1H,d,J=7Hz), 7.31(1H,dd,J= 4.7Hz), 7.53(1H, d, J=6Hz), 7.86(1H, d, J=6Hz)

実施例52

N, N-ジメチル-N-{2-[2-(1-ナフチル)エトキシ]エチル}アミン0.87gを酢酸エチル4.4mLに溶解させ、この溶液に3.5mol/L乾燥塩化水素-酢酸エチル溶液1.3mlを加え、室温で1時間撹拌する。析出晶を濾取し、酢酸エチルで洗浄した後、乾燥すれば、N, N-ジメチル-N-{2-[2-(1-ナフチル)エトキシ]エチル}アミン・塩酸塩0.77gを得る。

融点:183-184℃

IR(KBr)cm⁻¹:2628, 1478, 1401, 1128

10 NMR(CDC1₃) δ 値:2.59(3H,s),2.64(3H,s),2.9~3.3(2H,m),3.35(2H,t,J=6Hz),3.7-4.0(4H,m),7.3-8.2(7H,m),12.5(1H,brs)

実施例53~61

実施例52と同様にして以下の化合物を得る。

No. 53:N, N-ジメチル-N-{2-[2-(6-メトキシベンゾ[b]チオフェン-5-イル)エトキシ]エチル}アミン・塩酸塩

融点:128-132℃

15

20

 $IR(KBr)cm^{-1}:2964, 1470, 1119$

NMR(CDCl₃) δ 値: 2.71(6H,s), 2.99(2H,t,J=7Hz), 3.1-3.3(2H,m), 3.73(2H,t,J=7Hz), 3.8-4.1(2H,m), 3.89(3H,s), 7.22(2H,s), 7.30(1H,s), 7.57(1H,s), 12.2(1H,brs)

No. 54:N, N-ジメチル-N-{2-[2-(6-メトキシ-2-ナフチル)エトキシ]エチル}アミン・塩酸塩

融点:125~128℃

 $IR(KBr)cm^{-1}: 3314, 1114, 1024$

NMR (CDC1₃) δ値: 2.64(6H, s), 3.00(2H, t, J=7Hz), 3.0-3.2(2H, m), 3.79(2H, t, J=7Hz), 3.8-4.0(2H, m), 3.92(3H, s), 7.0-7.4(3H, m), 7.5-7.8(3H, m), 12.6(1H, brs)
No.55: N-{2-[2-(4-クロロベンゾ[b]チオフェン-5-イル)エトキシ]エチル}-N, N-ジメチルアミン・塩酸塩

融点:92-95℃

30 $IR(KBr)cm^{-1}: 3418, 1471, 1417$

NMR(CDCl₃) δ 値: 2. 71(3H, s), 2. 76(3H, s), 3. 16(2H, t, J=6Hz), 3. 2-3. 4(2H, m), 3. 7 8(2H, t, J=6Hz), 3. 8-4. 1(2H, m), 7. 24(1H, d, J=8Hz), 7. 50(2H, s), 7. 71(1H, d, J=8Hz), 12.6(1H, brs)

No. 56:N-{2-[2-(4-フルオロベンゾ[b]チオフェン-7-イル)エトキシ]エチル}-N, N -ジメチルアミン・塩酸塩

融点:67-69℃

5

 $IR(KBr)cm^{-1}:1117,910,704$

NMR(CDC1₃) δ 値:2.68(3H,s),2.74(3H,s),2.8-3.3(4H,m),3.76(2H,t,J=6Hz),3.8-4.0(2H,m),7.0-7.7(4H,m),12.6(1H,brs)

10 No.57:N-{2-[2-(6-クロロベンゾ[b]チオフェン-5-イル)エトキシ]エチル}-N,N-ジメチルアミン・塩酸塩

融点:105-108℃

IR(KBr)cm⁻¹:2606, 1434, 1110

NMR(CDCl₃) δ 値:2.71(3H,s),2.76(3H,s),3.0-3.4(4H,m),3.79(2H,t,J=7Hz),3.

15 8-4.0(2H, m), 7.0-7.6(2H, m), 7.72(1H, s), 7.87(1H, s), 12.6(1H, brs)

No. 58:N, N-ジエチル-N-{2-[2-(6-フルオロベンゾ[b]チオフェン-7-イル)エトキシ]エチル}アミン・塩酸塩

融点:71-73.5℃

IR(KBr) cm⁻¹: 3422, 2650, 1469, 1234, 1114

NMR(CDCl₃) δ値:1.24(6H, t, J=7Hz), 2.9-3.2(8H, m), 3.85(4H, t, J=6Hz), 7.11(1H, t, J=8Hz), 7.30(1H, d, J=5Hz), 7.40(1H, d, J=5Hz), 7.65(1H, dd, J=5, 8Hz), 12.0(1H, brs)

No. 59:N-{2-[2-(5, 7-ジフルオロベンゾ[b]チオフェン-6-イル)エトキシ]エチル}
-N, N-ジエチルアミン・塩酸塩

融点:98-100℃

25 IR(KBr) cm⁻¹: 3422, 2937, 2654, 1404, 1112

NMR(CDCl₃) δ 値:1.29(6H, t, J=7Hz), 2.9-3.1(8H, m), 3.74(2H, t, J=6Hz), 3.92(2H, t, J=5Hz), 7.28(1H, d, J=2Hz), 7.36(1H, d, J=2Hz), 7.51(1H, d, J=5Hz), 12.1(1H, brs)

No. 60:N, N-ジエチル-N-{2-[2-(5-メトキシベンゾ[b]フラン-6-イル)エトキシ]エチル}アミン・塩酸塩

30 融点:90-92℃

IR(KBr) cm⁻¹: 2939, 2659, 1470, 1108

NMR(CDCl₃) δ 値:1.28(6H, t, J=5Hz), 2.8-3.3(8H, m), 3.71(2H, t, J=6Hz), 3.8-4.0 (2H, m), 3.87(3H, s), 6.6-6.8(1H, m), 7.01(1H, s), 7.27(1H, s), 7.59(1H, dd, J=2, 7Hz)

5 No. 61:N-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イル-1-メチルエトキシ)エチル]-N, N-ジ エチルアミン・塩酸塩

融点:84.5-87℃

IR(KBr) cm⁻¹: 3419, 2972, 2648, 1104

NMR(CDCl₃) δ 値:1.0-1.4(6H, m), 1.23(3H, d, J=6Hz), 2.8-2.9(2H, m), 2.87(2H, d, J=7Hz), 3.0-3.1(4H, m), 3.6-4.1(3H, m), 7.17(1H, d, J=8Hz), 7.28(1H, d, J=5Hz), 7.45(1H, d, J=5Hz), 7.62(1H, s), 7.80(1H, d, J=8Hz), 12.0(1H, brs)

実施例62

15

20

2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル メタンスルホネート0.80gをN,N-ジメチルホルムアミド8mLに溶解させ、この溶液にジプロピルアミン0.73m Lおよび炭酸カリウム0.74gを加え、80℃で3時間攪拌する。次いで、反応混合物を水および酢酸エチルの混合液中に導入し、有機層を分取する。有機層を水および飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥させる。減圧下に溶媒を留去し、得られた残留物をカラムクロマトグラフィー(溶離液;クロロホルム:メタノール=10:1)で精製すれば、油状のN-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル]-N,N-ジプロピルアミン0.60gを得る。

IR(neat) cm⁻¹:2965, 1459, 1114, 700

NMR(CDCl₃) δ 値:0.85(6H, t, J=7Hz), 1.43(4H, sext, J=7Hz), 2.41(4H, t, J=7Hz), 2.6 4(2H, t, J=6Hz), 3.00(2H, t, J=7Hz), 3.53(2H, t, J=6Hz), 3.70(2H, t, J=7Hz), 7.20(1H, d, J=8Hz), 7.27(1H, d, J=5Hz), 7.41(1H, d, J=5Hz), 7.66(1H, s), 7.78(1H, d, J=8Hz)

25 実施例63~66

実施例62と同様にして以下の化合物を得る。

No. 63:2-{[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル](メチル)アミノ} -1-エタノール

 $IR(neat) cm^{-1}: 3422, 2863, 1113, 1044$

30 NMR(CDCl₃) δ 値:2.29(3H, s), 2.55(2H, t, J=5Hz), 2.63(2H, t, J=6Hz), 2.95(1H, brs),

10

2. 99(2H, t, J=7Hz), 3. 53(2H, t, J=6Hz), 3. 55(2H, t, J=5Hz), 3. 61(2H, t, J=7Hz), 7. 20 (1II, d, J=8Hz), 7. 26(1H, d, J=5Hz), 7. 40(1H, d, J=5Hz), 7. 65(1H, s), 7. 78(1H, d, J=8Hz)

No. 64:2-[[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)-1-メチルエチル](メチル)アミノ]-1-エタノール

IR(neat) cm⁻¹: 3423, 2943, 2863, 1109

NMR(CDCl₃) δ 値:0.95(3H, d, J=7Hz), 2.26(3H, s), 2.61(2H, t, J=5Hz), 2.7-3.0(1H, m), 3.00(2H, t, J=7Hz), 3.33(2H, t, J=5Hz), 3.50(2H, t, J=5Hz), 3.68(2H, t, J=7Hz), 7.21(1H, d, J=8Hz), 7.28(1H, d, J=5Hz), 7.42(1H, d, J=5Hz), 7.67(1H, s), 7.79(1H, d, J=8Hz)

No. 65:N-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル]-N-メチル-N-(2-プロピニル)アミン

IR(neat) cm⁻¹: 3292, 2861, 1113, 1050, 755, 703

NMR(CDCl₃) δ値:2.21(1H, t, J=2Hz), 2.34(3H, s), 2.66(2H, t, J=6Hz), 3.01(2H, t, J= 7Hz), 3.39(2H, d, J=2Hz), 3.56(2H, t, J=6Hz), 3.71(2H, t, J=7Hz), 7.21(1H, dd, J=1, 8 Hz), 7.29(1H, d, J=5Hz), 7.42(1H, d, J=5Hz), 7.66(1H, d, J=1Hz), 7.78(1H, d, J=8Hz)

No.66:2-[[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル](2-ヒドロキシエチル)アミノ]-1-エタノール

IR(neat) cm⁻¹:3394, 2866, 1670, 1108, 1050, 756, 703

NMR(CDCl₃) δ 値: 2. δ (2H, brs), 2. 70 (4H, t, J=5Hz), 2. 76 (2H, t, J=6Hz), 3. 01 (2H, t, J=7Hz), 3. 51 (2H, t, J=6Hz), 3. 57 (4H, t, J=5Hz), 3. 73 (2H, t, J=7Hz), 7. 22 (1H, d, J=8Hz), 7. 29 (1H, d, J=5Hz), 7. 42 (1H, d, J=5Hz), 7. 67 (1H, s), 7. 79 (1H, d, J=8Hz)

実施例67

25 N-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル]-N,N-ジプロピルアミン0.60gを酢酸エチル1mLに溶解させ、この溶液にシュウ酸0.18gを含む酢酸エチル2mL溶液を加え、室温で2時間攪拌する。析出晶を濾取し、酢酸エチルで洗浄した後、乾燥すればN-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル]-N,N-ジプロピルアミン・シュウ酸塩0.56gを得る。

30 融点:93-98℃

 $IR(KBr)cm^{-1}:2968, 2631, 1637, 1114, 720$

NMR(CDCl₃) δ 値:0.84(6H, t, J=7Hz), 1.4-1.9(4H, m), 2.95(2H, t, J=8Hz), 2.98(4 H, t, J=6Hz), 3.2-3.4(2H, m), 3.6-4.0(4H, m), 4.4(2H, brs), 7.22(1H, d, J=8Hz), 7.28(1H, d, J=5Hz), 7.44(1H, d, J=5Hz), 7.63(1H, s), 7.79(1H, d, J=8Hz)

5 実施例68~69

実施例67と同様にして以下の化合物を得る。

No. 68:2-{[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル](メチル)アミノ} -1-エタノール・シュウ酸塩

融点:77-81℃

10 IR (KBr) cm⁻¹: 3394, 2867, 1113, 720

NMR (DMS0-d₆) δ 値: 2.88(3H, s), 2.8-3.7(6H, m), 3.4-4.0(6H, m), 5.13(2H, brs), 7.26 (1H, d, J=8Hz), 7.39(1H, d, J=5Hz), 7.73(1H, d, J=5Hz), 7.76(1H, s), 7.91(1H, d, J=8Hz)

No. 69: 2- {[2-(2-ベンゾ[b] チオフェン-5-イルエトキシ)-1-メチルエチル](メチル)アミノ}-1-エタノール・シュウ酸塩

融点:72-74℃

15

20

25

IR(KBr) cm⁻¹: 3398, 1106, 720

NMR (DMSO-d₆) δ 值:1.16(3H, d, J=5Hz), 2.64(3H, s), 2.8-3.3(5H, m), 3.4-3.9(6H, m), 7.26(1H, d, J=8Hz), 7.38(1H, d, J=6Hz), 7.72(1H, d, J=6Hz), 7.75(1H, s), 7.90 (1H, d, J=8Hz)

実施例70

N-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル]-N-メチル-N-(2-プロピニル)アミン0.58gを酢酸エチル2.9mLに溶解させ、この溶液に3.5mol/L乾燥塩化水素-酢酸エチル溶液0.97mLを加え、室温で1時間、さらに5℃で1時間撹拌する。 反応混合物にジイソプロピルエーテル10mLを加え希釈する。 析出晶を濾取し、ジイソプロピルエーテルで洗浄した後、乾燥すれば、N-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル]-N-メチル-N-(2-プロピニル)アミン・塩酸塩0.35gを得る。

融点:101-102℃

30 IR(KBr) cm⁻¹: 3173, 2409, 1132, 714

NMR (DMSO- d_6) δ 値:2.50(1H, t, J=2Hz), 2.73(3H, s), 2.96(2H, t, J=7Hz), 3.2-3.5(2H, m), 3.71(2H, t, J=7Hz), 3.7-3.9(2H, m), 4.03(2H, d, J=2Hz), 7.28(1H, d, J=8Hz), 7.39(1H, d, J=5Hz), 7.72(1H, d, J=5Hz), 7.76(1H, s), 7.91(1H, d, J=8Hz), 11.4(1H, brs)

実施例71

5 実施例70と同様にして以下の化合物を得る。

No. 71:2-[[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル](2-ヒドロキシエチル)アミノ]-1-エタノール・塩酸塩

IR(neat) cm⁻¹: 3284, 2876, 1115, 705

NMR(CDCl₃) δ 値: 1.7(2H, brs), 2.9-3.5(8H, m), 3.7-4.0(8H, m), 4.7(1H, brs), 7.17

(1H, d, J=8Hz), 7.27(1H, d, J=5Hz), 7.45(1H, d, J=5Hz), 7.63(1H, s), 7.80(1H, d, J=8Hz)

z)

実施例72

5-[2-(3-クロロプロピルオキシ)エチル]ベンゾ[b]チオフェン0.80gをN,N-ジメチルホルムアミド6mLに溶解させ、この溶液に、2-(メチルアミノ)エタノール0.5
15 1mLおよび炭酸カリウム0.87gを加え、80℃で3時間攪拌する。次いで、反応混合物を水および酢酸エチルの混合液中に導入し、有機層を分取する。有機層を水および飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥させる。減圧下に溶媒を留去し、得られた残留物をカラムクロマトグラフィー(溶離液;クロロホルム:メタノール=10:1)で精製すれば、油状の2-[[3-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イル20 エトキシ)プロピル](メチル)アミノ]-1-エタノール0.59gを得る。

IR(neat) cm⁻¹: 3408, 2945, 2859, 1111

NMR (CDCl₃) δ 値:1.72(2H, qn, J=7Hz), 2.21(3H, s), 2.45(2H, t, J=7Hz), 2.47(2H, t, J=6Hz), 2.99(2H, t, J=7Hz), 3.49(2H, t, J=6Hz), 3.60(2H, t, J=7Hz), 3.67(2H, t, J=7Hz), 7.22(1H, d, J=8Hz), 7.28(1H, d, J=5Hz), 7.42(1H, d, J=5Hz), 7.67(1H, s), 7.79(1H, d, J=8Hz)

実施例73~75

25

実施例72と同様にして以下の化合物を得る。

No. 73:2-[[5-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)ペンチル](メチル)アミノ]-1-エタノール

30 IR(neat) cm⁻¹: 3422, 2938, 2860, 1112

NMR (CDCl₃) δ 値:1.3-1.7(6H,m),2.22(3H,s),2.38(2H,t,J=6Hz),2.50(2H,t,J=5Hz),2.82(1H,s),3.00(2H,t,J=7Hz),3.44(2H,t,J=6Hz),3.57(2H,t,J=5Hz),3.67(2H,t,J=7Hz),7.21(1H,d,J=8Hz),7.28(1H,d,J=5Hz),7.42(1H,d,J=5Hz),7.67(1H,s),7.79(1H,d,J=8Hz)

5 No. 74:2-(メチル{2-[2-(6-キノキサリニル)エトキシ]エチル}アミノ)-1-エタノ ール

IR(neat) cm⁻¹:3405, 2866, 1113, 1027

NMR (CDCl₃) δ 値:2.30(3H,s),2.57(2H,t,J=6Hz),2.64(2H,t,J=6Hz),3.14(2H,t,J=7Hz),3.57(4H,t,J=6Hz),3.80(2H,t,J=7Hz),7.69(1H,d,J=9Hz),7.99(1H,s),

10 8.04(1H, d, J=9Hz), 8.81(2H, s)

No. 75:2-[{2-[2-(1H-ベンゾ[d]イミダゾール-5-イル)エトキシ]エチル}(メチル) アミノ]-1-エタノール

IR (neat) cm⁻¹:3180, 1458, 1113, 1041

NMR (CDCl₃) δ 値:2.30(3H, s), 2.59(2H, t, J=6Hz), 2.66(2H, t, J=6Hz), 2.97(2H, t, J=6Hz), 3.3-3.8(6H, m), 7.08(1H, d, J=8Hz), 7.51(1H, s), 7.55(1H, d, J=8Hz), 8.00(1H, s) 実施例 7 6

2-[[3-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)プロピル](メチル)アミノ]-1-エタノール0.59gを酢酸エチル2mLに溶解させ、この溶液にシュウ酸0.18gを含む酢酸エチル2mL溶液を加え、室温で2時間攪拌する。反応混合物にジイソプロピルエーテル5mLを加え希釈する。析出晶を濾取し、酢酸エチルで洗浄した後、乾燥すれば2-[[3-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)プロピル](メチル)アミノ]-1-エタノール・シュウ酸塩0.59gを得る。

融点:83-85℃

15

20

IR(KBr) cm⁻¹: 3368, 2866, 1109, 720

NMR (DMSO-d₆) δ 値:1.8-2.0(2H, m), 2.70(3H, s), 2.92(2H, t, J=7Hz), 3.00(2H, t, J=6Hz), 3.05(2H, t, J=6Hz), 3.46(2H, t, J=6Hz), 3.6-3.8(4H, m), 5.5(2H, brs), 7.25(1H, d, J=8Hz), 7.39(1H, d, J=5Hz), 7.72(1H, d, J=5Hz), 7.75(1H, s), 7.90(1H, d, J=8Hz)

実施例77

30 実施例76と同様にして以下の化合物を得る。

No. 77:2-[[5-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)ペンチル](メチル)アミ ノ]-1-エタノール・シュウ酸塩

融点:78.5-80.5℃

 $IR(KBr) cm^{-1}: 3422, 2937, 2861, 1116, 705$

NMR (DMSO-d₆) δ 値:1.2-1.6(6H, m),2.72(3H, s),2.92(2H, t, J=7Hz),2.99(2H, t, J=7Hz),3.08(2H, t, J=6Hz),3.40(2H, t, J=6Hz),3.62(2H, t, J=7Hz),3.70(2H, t, J=7Hz),7.24(1H, d, J=8Hz),7.39(1H, d, J=5Hz),7.72(1H, d, J=5Hz),7.72(1H, s),7.90(1H, d, J=8Hz)

実施例78

- 10 2-(メチル{2-[2-(6-キノキサリニル)エトキシ]エチル}アミノ)-1-エタノール 0.23gをエタノール3mLに溶解させ、この溶液に3.8mol/L乾燥塩化水素-エタノール溶液0.8mLを加え、室温で1時間撹拌する。減圧下に溶媒を留去すれば、油状の2-(メチル{2-[2-(6-キノキサリニル)エトキシ]エチル}アミノ)-1-エタノール・三塩酸塩0.67gを得る。
- 15 IR(neat) cm⁻¹: 3384, 1522, 1113, 1042

NMR(DMSO-d₆) δ 値:2.6-4.2(12H,m),2.77(3H,d,J=5Hz),7.85(1H,d,J=9Hz),8.02 (1H,s),8.07(1H,d,J=9Hz),8.96(2H,s),10.5(1H,brs)

実施例79

実施例70と同様にして以下の化合物を得る。

20 No. 79:2-[{2-[2-(1H-ベンゾ[d]イミダゾール-5-イル)エトキシ]エチル}(メチル) アミノ]-1-エタノール・三塩酸塩

 $IR(neat) cm^{-1}: 3347, 1449, 1376, 1112$

NMR (DMSO-d₆) δ 値: 2.2-4.2(12H, m), 2.75(3H, s), 7.50(1H, d, J=9Hz), 7.76(1H, s), 7.80(1H, d, J=9Hz), 9.0(1H, brs), 9.62(1H, s), 10.3(1H, brs)

25 実施例80

30

2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)-1-メチルエチル メタンスルフォネート1.00gをN, N-ジメチルホルムアミド10mLに溶解させ、この溶液にジエチルアミン3.3mLを加え、封管中100℃で15時間攪拌する。冷却後、反応混合物を水および酢酸エチルの混合液中に導入し、6mo1/L塩酸でpH2.0に調整した後、水層を分取する。水層に酢酸エチルを加え、5mo1/L水酸化ナトリウム水溶液でpH9.5に調整し

た後、有機層を分取する。有機層を水および飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥させる。減圧下に溶媒を留去し、得られた残留物をカラムクロマトグラフィー(溶離液;クロロホルム:メタノール=20:1~10:1)で精製すれば、油状のN-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)-1-メチルエチル]-N,N-ジエチルアミン0.63gを得る。

IR (neat) cm⁻¹:2967, 2867, 1111

NMR (CDCl₃) δ 値:1.00(3H, d, J=6Hz), 1.01(6H, t, J=7Hz), 2.51(4H, q, J=7Hz), 2.8-2.9(2H, m), 2.99(2H, t, J=7Hz), 3.34(1H, d, J=7Hz), 3.50(1H, d, J=5Hz), 3.69(2H, t, J=7Hz), 7.22(1H, d, J=8Hz), 7.28(1H, d, J=5Hz), 7.42(1H, d, J=5Hz), 7.68(1H, s), 7.79(1H, d, J=8Hz)

実施例81

10

15

20

25

5-[2-(3-クロロプロピルオキシ)エチル]ベンゾ[b]チオフェン0.80gをN,N-ジメチルホルムアミド6mLに溶解させ、この溶液にジエチルアミン3.2mLを加え、封管中100℃で10時間攪拌する。冷却後、 反応混合物を水および酢酸エチルの混合液中に導入し、6mol/L塩酸でpH1.0に調整した後、水層を分取する。分取した水層に酢酸エチルを加え、5mol/L水酸化ナトリウム水溶液でpH10.0に調整した後,有機層を分取する。有機層を水および飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥させる。減圧下に溶媒を留去し、得られた残留物をカラムクロマトグラフィー(溶離液;クロロホルム:メタノール=10:1~4:1)で精製すれば、油状のN-[3-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)プロピル]-N,N-ジエチルアミン 0.48gを得る。

IR (neat) cm⁻¹:2967, 2864, 2800, 1112

NMR (CDC1₃) δ 値:0.99(6H, t, J=7Hz), 1.70(2H, qn, J=7Hz), 2.49(4H, q, J=7Hz), 2.9 9(2H, t, J=7Hz), 3.48(2H, t, J=7Hz), 3.67(2H, t, J=7Hz), 7.21(1H, d, J=8Hz), 7.28 (1H, d, J=5Hz), 7.41(1H, d, J=5Hz), 7.66(1H, s), 7.79(1H, d, J=8Hz)

実施例82

実施例81と同様にして以下の化合物を得る。

No. 82:N-[5-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)ペンチル]-N, N-ジエチルアミン

30 IR (neat) cm⁻¹: 2967, 2935, 2860, 1113

NMR(CDCl₃) δ値:1.01(6H, t, J=7Hz), 1.3-1.7(6H, m), 2.43(2H, q, J=7Hz), 2.51(2 H, q, J=7Hz), 2.99(2H, t, J=7Hz), 3.45(2H, t, J=6Hz), 3.67(2H, t, J=7Hz), 7.21(1H, d, J=8Hz), 7.27(1H, d, J=5Hz), 7.41(1H, d, J=5Hz), 7.66(1H, s), 7.79(1H, d, J=8Hz) 実施例83

N-[3-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)プロピル]-N,N-ジエチルアミン0.46gを酢酸エチル2mLに溶解させ、この溶液にシュウ酸0.15gを含む酢酸エチル2.5mL溶液を加え、室温で2時間攪拌する。析出晶を濾取し、酢酸エチルで洗浄した後、乾燥すればN-[3-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)プロピル]-N,N-ジエチルアミン・シュウ酸塩0.47gを得る。

10 融点:87.5-89℃

 $IR(KBr)cm^{-1}:2938, 2648, 1112, 706$

NMR (DMSO-d₆) δ 値:1.10(6H, t, J=7Hz), 1.7-2.0(2H, m), 2.93(2H, t, J=7Hz), 3.01 (4H, q, J=7Hz), 3.46(2H, t, J=7Hz), 3.65(2H, t, J=7Hz), 4.6(2H, brs), 7.25(1H, d, J=8Hz), 7.39(1H, d, J=5Hz), 7.73(1H, d, J=5Hz), 7.73(1H, d, J=8Hz)

15 実施例84

N-[5-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)ペンチル]-N,N-ジエチルアミン0.62gを酢酸エチル3.0mLに溶解させ、この溶液を3.6mol/L乾燥塩化水素-酢酸エチル溶液1.1mLを加え、室温で1時間撹拌する。反応混合物にジイソプロピルエーテル5mLを加え希釈し、室温で1時間撹拌する。析出晶を濾取し、酢酸エチルで洗浄した後、乾燥すれば、N-[5-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)ペンチル]-N,N-ジエチルアミン・塩酸塩0.55gを得る。

融点:138.5~140 ℃

IR(KBr)cm⁻¹:2933, 2594, 2503, 1104

NMR(DMSO-d₆) δ 値:1.18(6H, t, J=7Hz), 1.3-1.6(6H, m), 2.9-3.1(8H, m), 3.40(2H, t, J=7Hz), 3.63(2H, t, J=7Hz), 7.25(1H, d, J=8Hz), 7.39(1H, d, J=5Hz), 7.72(1H, d, J=5Hz), 7.72(1H, s), 7.90(1H, d, J=8Hz), 10.2(1H, brs)

実施例85

(1) 2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-7-イルエトキシ)酢酸1.20gを塩化メチレン10mLに溶解させ、この溶液を5℃に冷却し、オキサリルクロリド0.49mLとN,N-ジメチ30 ルホルムアミドを0.1mL加え、室温で1.5時間攪拌する。次いで5℃に冷却し、ジエ

20

25

チルアミン2.6mLを加え室温で2時間攪拌する。この反応混合物に水を加え、2mol/L塩酸でpH1.0に調整した後、有機層を分取する。有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥させ、減圧下に溶媒を留去すれば、油状の2-(2-ベンソ[b]チオフェン-7-イルエトキシ)-N,N-ジエチルアセトアミド1.36gを得る。

- 5 同様にして以下の化合物を得る。
 - ・N-ベンジル-2-[2-(6-フルオロベンゾ[b]チオフェン-5-イル)エトキシ]-N-メチルアセトアミド

NMR(CDCl₃) δ 値:2.80(1.5H, s), 2.87(1.5H, s), 3.08(2H, t, J=7Hz), 3.80(2H, t, J=7Hz), 4.21(2H, s), 4.40(1H, s), 4.55(1H, s), 7.0-7.8(9H, m)

- 10 · 2-[2-(6-フルオロベンゾ[b]チオフェン-5-イル)エトキシ]-N, N-ジメチルアセトアミド
 - ・2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-4-イルエトキシ)-N, N-ジエチルアセトアミド
 NMR(CDCl₃) δ値:1.07(6H, t, J=7Hz), 3.0-3.6(6H, m), 3.85(2H, t, J=7Hz), 4.13(2H, s), 7.2-7.4(2H, m), 7.46(2H, s), 7.75(1H, dd, J=2, 6Hz)
- 15 ・2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-6-イルエトキシ)-N, N-ジエチルアセトアミド
 NMR(CDC1₃) δ値:1.09(6H, t, J=7Hz), 3.0-3.6(6H, m), 3.81(2H, t, J=7Hz), 4.13(2
 H, s), 7.1-7.3(2H, m), 7.38(1H, d, J=5Hz), 7.73(1H, s), 7.73(1H, d, J=8Hz)
 - ・2-(2-ベンゾ[b] チオフェン-5-イルエトキシ)-N-エチル-N-メチルアセトアミド
 NMR(CDC1₃) δ値:1.07(3H, t, J=7Hz), 2.82(1.5H, s), 2.88(1.5H, s), 3.05(2H, t, J=7Hz), 3.1-3.6(2H, m), 3.80(2H, t, J=7Hz), 4.13(2H, s), 7.21(1H, d, J=8Hz), 7.27(1H, d, J=5Hz), 7.42(1H, d, J=5Hz), 7.67(1H, s), 7.79(1H, d, J=8Hz)
 - ・2-(3-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルプロポキシ)-N, N-ジエチルアセトアミド
 NMR(CDCl₃) δ値:0.9-1.5(6H, m), 1.8-2.2(2H, m), 2.6-3.0(2H, m), 3.1-3.8(2H, m), 3.52(4H, q, J=6Hz), 4.13(2H, s), 7.18(1H, d, J=8Hz), 7.27(1H, d, J=5Hz), 7.42
 (1H, d, J=5Hz), 7.63(1H, s), 7.78(1H, d, J=8Hz)
 - ・2-[2-(2,3-ジヒドロ-1,4-ベングジオキシン-6-イル)エトキシ]-N,N-ジエチルアセトアミド

NMR(CDCl₃) δ 値:1.13(6H, t, J=7Hz), 2.83(2H, t, J=7Hz), 3.1-3.6(4H, m), 3.70(4H, t, J=7Hz), 4.12(2H, s), 4.23(4H, s), 6.6-6.9(3H, m)

30 ·2-[2-(2,3-ジヒドロ-1H-インデン-5-イル)エトキシ]-N,N-ジエチルアセトアミ

k,

15

NMR(CDC1₃) δ 値:1.12(6H, t, J=7Hz), 2.04(2H, qn, J=7Hz), 2.7-3.0(6H, m), 3.1-3.5(4H, m), 3.73(2H, t, J=7Hz), 4.13(2H, s), 6.96(1H, d, J=8Hz), 7.09(1H, s), 7.13(1H, d, J=8Hz)

- 5 ・2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-4-イルエトキシ)-N, N-ジメチルアセトアミド
 NMR(CDC1₃) δ値:2.80(3H, s), 2.89(3H, s), 3.29(2H, t, J=7Hz), 3.85(2H, t, J=7Hz), 4.13(2H, s), 7.1-7.4(2H, m), 7.46(2H, s), 7.7-7.9(1H, m)
 - ・N¹-[2-(ジメチルアミノ)エチル]-N¹-メチル-2-(2-ベング[b]チオフェン-5-イ ルエトキシ)アセトアミド
- IR (neat) cm⁻¹: 3504, 2940, 2861, 2821, 2770, 1651, 1104, 703 $\text{NMR}\left(\text{CDCl}_{3}\right) \, \delta \, \, \text{値} : 2.\, 17 \, \text{(3H, s)}, \, 2.\, 2-2.\, 6 \, \text{(2H, m)}, \, 2.\, 23 \, \text{(6H, s)}, \, 3.\, 05 \, \text{(2H, t, J=7Hz)}, \, 3. \\ 1-3.\, 6 \, \text{(2H, m)}, \, 3.\, 80 \, \text{(2H, t, J=7Hz)}, \, 4.\, 14 \, \text{(2H, s)}, \, 7.\, 21 \, \text{(1H, dd, J=2, 8Hz)}, \, 7.\, 26 \, \text{(1H, d, J=5Hz)}, \, 7.\, 41 \, \text{(1H, d, J=5Hz)}, \, 7.\, 67 \, \text{(1H, s)}, \, 7.\, 78 \, \text{(1H, d, J=8Hz)}$
 - ・N¹-(2-ヒドロキシエチル)-N¹-メチル-2-[2-(2-メチル-1,3-ベンゾチアソール-5-イル)エトキシ]アセトアミド

IR(neat) cm⁻¹:3396, 2930, 1638, 1106

NMR (CDCl₃) δ 値:1.30(1H, t, J=7Hz), 2.81(3H, s), 2.95(3H, s), 3.05(2H, t, J=7Hz), 3.2-4.0(4H, m), 3.80(2H, t, J=7Hz), 4.0-4.4(2H, m), 7.21(1H, d, J=8Hz), 7.71(1H, d, J=8Hz), 7.80(1H, s)

- 20 (2) 2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-7-イルエトキシ)-N,N-ジエチルアセトアミド 1.36gをテトラヒドロフラン14mLに溶解させ、この溶液を5℃に冷却し、ボラン-テトラヒドロフラン錯体の1mol/Lテトラヒドロフラン溶液14mLを滴下する。次いで、室温で一夜攪拌した後、6mol/L塩酸5.00mLを滴下し、30分間還流する。冷却後、反応混合物に水および酢酸エチルを加え、5mol/L水酸化ナトリウム水溶液でp H9に調整した後、有機層を分取する。有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥させる。減圧下に溶媒を留去し、得られた残留物をカラムクロマトグラフィー(溶離液;クロロホルム:メタノール=10:1)で精製すれば、油状のN-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-7-イルエトキシ)エチル]-N,N-ジエチルアミン1.10gを得る。
- 30 IR(neat) cm⁻¹: 2968, 1458, 1116, 794

NMR(CDCl₃) δ 値:1.01(6H, t, J=7Hz), 2.55(4H, q, J=7Hz), 2.65(2H, t, J=6Hz), 3.18 (2H, t, J=7Hz), 3.56(2H, t, J=6Hz), 3.83(2H, t, J=7Hz), 7.0-7.6(4H, m), 7.68(1H, d d, J=1, 7Hz)

実施例86~96

5 実施例85と同様にして以下の化合物を得る。

No. 86: N-ベンジル-N-{2-[2-(6-フルオロベンゾ[b]チオフェン-5-イル)エトキシ] エチル}-N-メチルアミン

IR(neat) cm⁻¹:2929, 1458, 1257, 1116, 747

NMR(CDCl $_3$) δ $ext{ } ext{ } e$

10 J=7Hz), 3.82(2H, t, J=5Hz), 3.87(2H, s), 7.21(2H, d, J=6Hz), 7.34(5H, s), 7.50(1
H, d, J=10Hz), 7.66(1H, d, J=7Hz)

No. 87: N- {2-[2-(6-フルオロベンゾ[b]チオフェン-5-イル)エトキシ]エチル} -N, N-ジメチルアミン

 $IR(neat) cm^{-1}: 2942, 2864, 2819, 2771, 1458, 1116$

15 NMR(CDCl₃) δ 値:2.25(6H, s),2.50(2H, t, J=6Hz),3.04(2H, t, J=7Hz),3.57(2H, t, J=6Hz),3.71(2H, t, J=7Hz),7.24(1H, d, J=5Hz),7.36(1H, d, J=5Hz),7.51(1H, d, J=10Hz),7.67(1H, d, J=7Hz)

No. 88: N-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-4-イルエトキシ)エチル]-N, N-ジエチルア ミン

20 IR(neat) cm⁻¹: 2968, 2869, 1114, 759

NMR (CDCl₃) δ 値:1.01(6H, t, J=7Hz), 2.55(4H, q, J=7Hz), 2.64(2H, t, J=6Hz), 3.24 (2H, t, J=7Hz), 3.55(2H, t, J=6Hz), 3.75(2H, t, J=7Hz), 7.2-7.3(2H, m), 7.45(2H, s), 7.74(1H, dd, J=2, 7Hz)

No.89:N-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-6-イルエトキシ)エチル]-N,N-ジエチルア

25 ミン

IR (neat) cm⁻¹: 2968, 2868, 1113, 818

NMR (CDCl₃) δ 値:1.01(6H, t, J=7Hz), 2.55(4H, q, J=7Hz), 2.65(2H, t, J=6Hz), 3.01 (2H, t, J=7Hz), 3.54(2H, t, J=6Hz), 3.70(2H, t, J=7Hz), 7.22(1H, dd, J=1,8Hz), 7.2 8(1H, d, J=5Hz), 7.36(1H, d, J=5Hz), 7.72(1H, d, J=1Hz), 7.73(1H, d, J=8Hz)

30 No. 90:N-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル]-N-エチル-N-メチ

ルアミン

IR(neat) cm⁻¹:2969, 2864, 1115, 1052, 702

NMR (CDCl₃) δ 値:1.04(3H, t, J=7Hz), 2.25(3H, s), 2.45(2H, q, J=7Hz), 2.57(2H, t, J=6Hz), 3.01(2H, t, J=7Hz), 3.56(2H, t, J=6Hz), 3.70(2H, t, J=7Hz), 7.21(1H, d, J=

5 8Hz), 7. 27(1H, d, J=5Hz), 7. 41(1H, d, J=5Hz), 7. 67(1H, s), 7. 78(1H, d, J=8Hz)

No. 91:N-[2-(3-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルプロピル)エチル]-N, N-ジエチルアミン

No. 92:N-{2-[2-(2, 3-ジヒドロ-1, 4-ベンゾジオキシン-6-イル)エトキシ]エチル} -N. N-ジエチルアミン

10 IR(neat) cm⁻¹:2871, 1509, 1286, 1070

NMR(CDCl₃) δ 値:1.02(6H, t, J=7Hz), 2.56(2H, q, J=7Hz), 2.64(4H, t, J=7Hz), 2.73 (2H, q, J=7Hz), 3.52(4H, t, J=7Hz), 4.23(4H, s), 6.73(3H, s)

No. 93:N-{2-[2-(2, 3-ジヒドロ-1H-インデン-5-イル)エトキシ]エチル}-N, N-ジエチルアミン

15 IR(neat) cm⁻¹: 2966, 1114, 819, 754

NMR(CDCl₃) δ 値:1.02(6H, t, J=7Hz), 2.05(2H, qn, J=7Hz), 2.57(4H, q, J=7Hz), 2.6 5(2H, t, J=6Hz), 2.88(6H, t, J=7Hz), 3.55(2H, t, J=6Hz), 3.64(2H, t, J=7Hz), 6.98 (1H, d, J=8Hz), 7.10(1H, s), 7.14(1H, d, J=8Hz)

No. 94:N-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-4-イルエトキシ)エチル]-N, N-ジメチルア

20 ミン

IR(neat) cm⁻¹:2942, 1458, 1116, 760

NMR (CDC1₃) δ 値: 2. 25(6H, s), 2. 49(2H, t, J=6Hz), 3. 26(2H, t, J=7Hz), 3. 56(2H, t, J=6Hz), 3. 76(2H, t, J=7Hz), 7. 0-7. 7(4H, m), 7. 74(1H, dd, J=2, 6Hz)

No. 95: N¹-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル]-N¹, N², N²-トリメ

25 チル-1,2-エタンジアミン

IR(neat) cm⁻¹: 3361, 2941, 2858, 2815, 2758, 1463, 1113, 701

NMR(CDCl₃) δ 値:2.22(6H, s), 2.28(3H, s), 2.3-2.7(4H, m), 2.61(2H, t, J=5Hz), 3.00(2H, t, J=7Hz), 3.56(2H, t, J=6Hz), 3.69(2H, t, J=7Hz), 7.19(1H, d, J=8Hz), 7.26(1H, d, J=5Hz), 7.41(1H, d, J=5Hz), 7.65(1H, s), 7.78(1H, d, J=8Hz)

30 No. 96: 2-(メチル{2-[2-(2-メチル-1, 3-ベンゾチアゾール-5-イル)エトキシ]エ

チル}アミノ)-1-エタノール

IR(neat) cm⁻¹: 3387, 2942, 2864, 1459, 1114, 1043, 754

NMR (CDCl₃) δ 値:2.30(3H,s),2.57(2H,t,J=6Hz),2.64(2H,t,J=6Hz),2.81(3H,s),3.01(2H,t,J=7Hz),3.4-3.6(4H,m),3.71(2H,t,J=7Hz),7.21(1H,d,J=8Hz),7.71(1H,d,J=8Hz),7.81(1H,s)

実施例97

5

15

30

N-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-7-イルエトキシ)エチル]-N, N-ジエチルアミン
1.10gを酢酸エチル10mLに溶解させ、この溶液にシュウ酸0.39gを含む酢酸エチル1
0mL溶液を加え、室温で2時間攪拌する。析出晶を濾取し、酢酸エチルで洗浄した
10 後、乾燥すれば、N-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-7-イルエトキシ)エチル]-N, N-ジエチルアミン・シュウ酸塩1.14gを得る。

融点:75-76℃

IR(KBr)cm⁻¹: 3422, 2652, 1399, 1114, 798, 720

NMR (DMSO-d₆) δ 値:1.08(6H, t, J=7Hz), 2.99(4H, q, J=7Hz), 3.0-3.3(4H, m), 3.6-3.8(2H, m), 3.84(2H, t, J=7Hz), 7.2-7.9(5H, m), 8.2(2H, brs)

実施例98~103

実施例97と同様にして以下の化合物を得る。

No. 98:N-ベンジル-N-{2-[2-(6-フルオロベンゾ[b]チオフェン-5-イル)エトキシ] エチル}-N-メチルアミン・シュウ酸塩

20 融点:96-98℃

IR(KBr)cm⁻¹:3445, 2938, 2636, 1456, 1118

NMR (DMSO-d₆) δ 値:2.50(3H, s), 2.8-3.2(4H, m), 3.5-3.9(4H, m), 4.05(2H, s), 7.3 6(1H, d, J=5Hz), 7.38(5H, s), 7.69(1H, d, J=5Hz), 7.85(1H, d, J=10Hz), 7.89(1H, d, J=3Hz), 9.0(2H, brs)

25 No. 99:N-{2-[2-(6-フルオロベンゾ[b]チオフェン-5-イル)エトキシ]エチル}-N, N -ジメチルアミン・シュウ酸塩

融点:120-126℃

IR(KBr) cm⁻¹: 2956, 2679, 1123, 720

NMR (DMSO- d_6) δ 値:2.69(6H, s), 2.98(2H, t, J=7Hz), 3.18(2H, t, J=5Hz), 3.71(4H, t, J=7Hz), 7.40(1H, d, J=5Hz), 7.71(1H, d, J=5Hz), 7.87(1H, d, J=11Hz), 7.90(1H,

d, J=4Hz), 9.1(2H, brs)

No. 100:N-[2-(2-ベンソ[b]チオフェン-4-イルエトキシ)エチル]-N, N-ジエチルアミン・シュウ酸塩

融点:79-82℃

5 IR(KBr) cm⁻¹: 3431, 1405, 1112, 720

NMR(DMSO-d₆) δ 値:1.09(6H, t, J=7Hz), 2.99(4H, q, J=7Hz), 3.19(2H, t, J=7Hz), 3.7-3.8(6H, m), 4.4(2H, brs), 7.2-7.3(2H, m), 7.5-7.9(3H, m)

No. 101:N-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-6-イルエトキシ)エチル]-N, N-ジエチルアミン・シュウ酸塩

10 融点:53-58℃

IR(KBr)cm⁻¹:2945, 2655, 1634, 1112, 720

NMR (DMSO-d₆) δ 値:1.08(6H, t, J=7Hz), 2.8-3.3(8H, m), 3.77(4H, brt, J=6Hz), 6.1 (2H, brs), 7.26(1H, d, J=8Hz), 7.40(1H, d, J=5Hz), 7.67(1H, d, J=5Hz), 7.80(1H, d, J=8Hz), 7.85(1H, s)

15 No. 102:N-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル]-N-エチル-N-メ チルアミン・シュウ酸塩

融点:102-104℃

IR(KBr) cm⁻¹: 2944, 2664, 1635, 1404, 1114, 720

NMR (DMSO-d₆) δ 値:1.10(3H, t, J=7Hz), 2.64(3H, s), 2.8-3.3(6H, m), 3.6-3.9(4H, m), 7.28(1H, d, J=8Hz), 7.39(1H, d, J=5Hz), 7.73(1H, d, J=5Hz), 7.76(1H, s), 7.91(1H, d, J=8Hz), 9.3(2H, brs)

No. 103: N-[2-(3-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルプロピル)エチル]-N, N-ジエチルアミン・シュウ酸塩

融点:58-60℃

25 IR(KBr) cm⁻¹: 3446, 2943, 2650, 1114

NMR (DMSO-d₆) δ 値:1.19(6H, t, J=7Hz), 1.6-2.1(2H, m), 2.75(2H, t, J=8Hz), 3.08 (4H, t, J=7Hz), 3.22(2H, t, J=6Hz), 3.45(2H, t, J=6Hz), 3.69(2H, t, J=4Hz), 7.22(1H, d, J=8Hz), 7.39(1H, d, J=5Hz), 7.42(2H, brs), 7.69(1H, s), 7.72(1H, d, J=5Hz), 7.90(1H, d, J=8Hz)

30 実施例104

20

N- $\{2-[2-(2,3-ジヒドロ-1,4-ベンゾジオキシン-6-イル)$ エトキシ]エチル $\}$ -N,N-ジエチルアミン $\}$ 0.38gを酢酸エチル $\}$ 1.9mLに溶解させ、この溶液に $\}$ 3.5mol/L乾燥塩化水素-酢酸エチル溶液 $\}$ 0.51mLを加え、室温で $\}$ 1時間、さらに $\}$ 5℃で $\}$ 7時間撹拌する。析出晶を濾取し、酢酸エチルで洗浄した後、乾燥すれば、 $\}$ 7- $\{2-[2-(2,3-ジヒドロ-1,4-ベングジオキシン-6-イル)$ エトキシ $\}$ 1エチル $\}$ -N,N-ジエチルアミン・塩酸塩0.29gを得る。

融点:120-123℃

IR(KBr) cm⁻¹: 3447, 2940, 1508, 1286, 1068

NMR(DMSO- d_6) δ 値:1.16(6H, t, J=7Hz), 2.70(2H, t, J=7Hz), 3.0-3.2(6H, m), 3.59

10 (2H, t, J=7Hz), 3. 73(2H, t, J=5Hz), 4. 19(4H, s), 6. 71(3H, s), 10. 2(1H, brs)

実施例105~107

実施例103と同様にして以下の化合物を得る。

No.105:N-{2-[2-(2,3-ジヒドロ-1H-インデン-5-イル)エトキシ]エチル}-N,N-ジエチルアミン・塩酸塩

15 融点:104-105℃

IR(KBr) cm⁻¹:2935, 2659, 1111, 1034, 818

NMR (DMSO-d₆) δ 値:1.16(6H, t, J=7Hz), 1.8-2.2(2H, m), 2.7-3, 9(16H, m), 6.97(1 H, d, J=8Hz), 7.10(1H, s), 7.15(1H, d, J=8Hz), 10.4(1H, brs)

No. 106: N-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-4-イルエトキシ)エチル]-N, N-ジメチルアミ

20 ン・塩酸塩

融点:165-167℃

IR(KBr) cm⁻¹: 2628, 1413, 1126, 768

NMR (DMSO-d₆) δ 値:2.68(6H, s), 3.0-3.6(4H, m), 3.6-4.0(4H, m), 7.2-7.5(2H, m), 7.61(1H, d, J=6Hz), 7.77(1H, d, J=6Hz), 7.87(1H, d, J=6Hz), 10.5(1H, brs)

25 No. 107: N¹-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル]-N¹, N², N²-トリメチル-1, 2-エタンジアミン・二塩酸塩

融点:228-230℃

IR(KBr) cm⁻¹: 3446, 2633, 2468, 1473, 1119, 702

NMR (DMSO-d_6) δ 値: 2.79(3H, s), 2.8-4.1(12H, m), 3.38(6H, s), 7.30(1H, dd, J=1, 8)

30 Hz), 7. 40 (1H, d, J=6Hz), 7. 73 (1H, d, J=6Hz), 7. 77 (1H, s), 7. 91 (1H, d, J=8Hz)

実施例108

(1) 2-[2-(6-メトキシベンゾ[b]チオフェン-5-イル)エトキシ]酢酸0.80gを塩化メチレン8mLに溶解させ、この溶液にトリエチルアミン1.38mLとイミダゾール0.22gを加える。5℃に冷却後、塩化チオニル0.24mLと塩化メチレン8mLの混合液を滴5 下し、同温で1時間攪拌する。反応混合物を-60℃に冷却後、トリエチルアミン0.47mLと2-(メチルアミノ)エタノール0.31mLを加え、同温で1時間、室温で1.5時間攪拌する。この反応混合物に水を加え、6mo1/L塩酸でpH1.0に調整した後、有機層を分取する。有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥させ、減圧下に溶媒を留去すれば、油状のN¹-(2-ヒドロキシエチル)-N¹-メチル-2-[2-(6 -メトキシベンゾ[b]チオフェン-5-イル)エトキシ]アセトアミド0.93gを得る。NMR(CDC13) δ値:2.94(3H, s),3.04(2H, t, J=7Hz),3.4-3.6(2H, m),3.77(4H, t, J=7Hz)

NMR (CDC1₃) δ 値:2.94(3H, s), 3.04(2H, t, J=7Hz), 3.4-3.6(2H, m), 3.77(4H, t, J=7Hz), 3.88(3H, s), 4.1-4.2(2H, m), 7.21(1H, s), 7.26(1H, s), 7.29(1H, s), 7.60(1H, s)

同様にして以下の化合物を得る。

15 ・ N¹-(2-ヒドロキシエチル)-N¹-メチル-2-[2-(6-フルオロベンゾ[b]チオフェン-5-イル)エトキシ]アセトアミド

IR (neat) cm⁻¹:1659, 1644, 1456, 1107

NMR (CDCl₃) δ 値:2.94(3H, s), 3.07(2H, t, J=7Hz), 3.3-3.9(7H, m), 4.1-4.3(2H, m), 7.1-7.8(4H, m)

- 20 · N¹-(2-ヒドロキシエチル)-N¹-メチル-2-[2-(2-メチルベンゾ[b]チオフェン-5 -イル)エトキシ]アセトアミド
 - ・ N¹-エチル-N¹-(2-ヒドロキシエチル)-2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)アセトアミド

NMR (CDCl₃) δ 値:1.09(3H, t, J=7Hz), 3.09(2H, q, J=7Hz), 3.30(2H, t, J=7Hz), 3.46 (2H, t, J=7Hz), 3.81(4H, t, J=7Hz), 4.17(2H, s), 7.21(1H, d, J=8Hz), 7.28(1H, d, J=5Hz), 7.42(1H, d, J=5Hz), 7.68(1H, s), 7.79(1H, d, J=8Hz)

・ N¹-ベンジル-N¹-(2-ヒドロキシエチル)-2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)アセトアミド

NMR (CDC1₃) δ 値:2.9-3.1(2H, m), 3.3-3.9(6H, m), 4.1-4.3(2H, m), 4.4-4.6(2H, m), 7.1-7.3(7H, m), 7.42(1H, d, J=5Hz), 7.64(1H, s), 7.77(1H, d, J=8Hz)

5

10

15

・ N¹-(2-ヒドロキシエチル)-N¹-メチル-2-(3-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルプロポキシ)アセトアミド

NMR(CDCl₃) δ 値:1.99(2H, qn, J=7Hz), 2.5-3.2(4H, m), 3.06(3H, s), 3.55(2H, t, J=7Hz), 3.5-3.9(2H, m), 4.0-4.4(2H, m), 7.17(1H, d, J=8Hz), 7.27(1H, d, J=5Hz), 7.42(1H, d, J=5Hz), 7.63(1H, s), 7.78(1H, d, J=8Hz)

(2) N^1 -(2-ヒドロキシエチル)- N^1 -メチル-2-[2-(6-メトキシベンゾ[b]チオフェン-5-イル)エトキシ]アセトアミド0.93gをテトラヒドロフラン8mLに溶解させ、この溶液を5℃に冷却し、ボラン-テトラヒドロフラン錯体の1 mo1/Lテトラヒドロフラン溶液6 mLを滴下する。次いで、室温で一夜攪拌した後、6 mo1/L塩酸1.5 mLを滴下し、30分間還流する。冷却後、反応混合物に水および酢酸エチルを加え、5 mo1/L水酸化ナトリウム水溶液でpH9.5に調整した後、有機層を分取する。有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥させる。減圧下に溶媒を留去し、得られた残留物をカラムクロマトグラフィー(溶離液;クロロホルム:メタノール= $10:1\sim5:1$)で精製すれば、油状の $2-[\{2-[2-(6-メトキシベンゾ[b]チオフェン$

-5-イル)エトキシ]エチル} (メチル)アミノ]-1-エタノール0.67gを得る。

IR(neat) cm⁻¹:3423, 2940, 2865, 1468, 1045

NMR (CDC1₃) δ 値:2.31(3H,s),2.57(2H,t,J=6Hz),2.64(2H,t,J=6Hz),3.00(2H,t,J=7Hz),3.56(4H,t,J=5Hz),3.67(2H,t,J=7Hz),3.88(3H,s),7.23(2H,s),7.29(1H,s),7.60(1H,s)

20 実施例109~113

実施例108と同様にして以下の化合物を得る。

No. 109:2-[{2-[2-(6-フルオロベンゾ[b]チオフェン-5-イル)エトキシ]エチル} (メチル)アミノ]-1-エタノール

IR (neat) cm⁻¹: 3422, 2868, 1457, 1113

- 25 NMR(CDCl₃) δ 値:2.29(3H, s), 2.4-2.8(5H, m), 3.02(2H, t, J=7Hz), 3.4-3.9(6H, m), 7.2-7.8(4H, m)
 - No.110:2-(メチル{2-[2-(2-メチルベング[b]チオフェン-5-イル)エトキシ]エチル}アミノ)-1-エタノール

IR (neat) cm⁻¹: 3398, 2862, 1113, 1040

30 NMR(CDCl₃) δ 値:2.31(3H,s),2.56(3H,s),2.57(2H,t,J=6Hz),2.70(2H,t,J=6H

z), 2. 96 (2H, t, J=7Hz), 3. 54 (2H, t, J=6Hz), 3. 56 (2H, t, J=6Hz), 3. 68 (2H, t, J=7Hz), 6. 91 (1H, s), 7. 09 (1H, d, J=8Hz), 7. 48 (1H, s), 7. 64 (1H, d, J=8Hz)

No. 111:2-[[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル](エチル)アミノ]-1-エタノール

5 IR(neat) cm⁻¹:3409, 2921, 2864, 1112

NMR(CDCl₃) δ 値:1.02(3H, t, J=7Hz), 2.5-2.8(6H, m), 3.00(2H, t, J=7Hz), 3.53(4H, t, J=6Hz), 3.70(2H, t, J=7Hz), 7.21(1H, d, J=8Hz), 7.27(1H, d, J=5Hz), 7.42(1H, d, J=5Hz), 7.66(1H, s), 7.79(1H, d, J=8Hz)

No. 112:2-[[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル] (ベンジル)アミ

10 ノ]-1-エタノール

 $IR(neat) cm^{-1}:3448, 2863, 1111, 1051, 700$

NMR(CDCl₃) δ 值:2.67(2H, t, J=5Hz), 2.73(2H, t, J=5Hz), 2.99(2H, t, J=7Hz), 3.50 (2H, t, J=5Hz), 3.53(2H, t, J=5H), 3.6-3.7(4H, m), 7.2-7.3(7H, m), 7.42(1H, d, J=5Hz), 7.66(1H, s), 7.79(1H, d, J=8Hz)

15 No.113:2-[[2-(3-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルプロピル)エチル](メチル)アミノ]-1-エタノール

IR (neat) cm⁻¹: 3422, 2942, 2861, 1115

NMR(CDCl₃) δ 値:1.94(2H, qn, J=7Hz), 2.35(3H, s), 2.60(2H, t, J=6Hz), 2.66(2H, t, J=6Hz), 2.82(2H, t, J=7Hz), 3.46(2H, t, J=6Hz), 3.53(2H, t, J=6Hz), 3.58(2H, t, J=7Hz), 7.19(1H, d, J=8Hz), 7.27(1H, d, J=5Hz), 7.42(1H, d, J=5Hz), 7.63(1H, s), 7.78(1H, d, J=8Hz)

実施例114

20

2-[{2-[2-(6-メトキシベンゾ[b]チオフェン-5-イル)エトキシ]エチル}(メチル)アミノ]-1-エタノール0.59gを酢酸エチル1mLに溶解させ、この溶液にシュウ酸 0.17gを含む酢酸エチル2mL溶液を加え、室温で2時間攪拌する。析出晶を濾取し、酢酸エチルで洗浄した後、乾燥すれば、2-[{2-[2-(6-メトキシベンゾ[b]チオフェン-5-イル)エトキシ]エチル}(メチル)アミノ]-1-エタノール・シュウ酸塩0.60g を得る。

融点:82.5-85 ℃

30 IR(KBr)cm⁻¹: 3366, 1469, 1244, 720

NMR (DMSO- d_6) δ 値: 2.71(3H, s), 2.91(2H, t, J=7Hz), 3.07(2H, t, J=6Hz), 3.23(2H, t, J=6Hz), 3.65(6H, t, J=7Hz), 3.86(3H, s), 6.2(2H, brs), 7.29(1H, d, J=5Hz), 7.51 (1H, d, J=5Hz), 7.56(1H, s)

実施例115~119

5 実施例114と同様にして以下の化合物を得る。

No. 115:2-[{2-[2-(6-フルオロベング[b]チオフェン-5-イル)エトキシ]エチル} (メチル)アミノ]-1-エタノール・シュウ酸塩

融点:96-99℃

 $IR(KBr)cm^{-1}: 3284, 1460, 1404, 1127$

NMR (DMSO-d₆) δ値:2.4-3.4(10H, m), 3.6-4.0(6H, m), 5.8(2H, brs), 7.4-8.0(4H, m)
No.116:2-(メチル{2-[2-(2-メチルベンゾ[b]チオフェン-5-イル)エトキシ]エチル}アミノ)-1-エタノール・シュウ酸塩

融点:73-75℃

IR(KBr)cm⁻¹:3274,2928,1404,1115

NMR (DMSO-d₆) δ値:2.55(3H, s), 2.6-3.4(6H, m), 2.70(3H, s), 3.4-3.9(6H, m), 6.0 (2H, brs), 7.06(1H, s), 7.17(1H, d, J=8Hz), 7.57(1H, s), 7.75(1H, d, J=8Hz)

No.117:2-[[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル](エチル)アミノ]-1-エタノール・シュウ酸塩

融点:53-56℃

20 IR(KBr) cm⁻¹: 3365, 1636, 1120, 720

NMR(CDCl₃) δ 値:1.13(3H, t, J=7Hz), 2.9-3.4(8H, m), 3.70(6H, t, J=7Hz), 7.16(1 H, d, J=8Hz), 7.25(1H, d, J=5Hz), 7.42(1H, d, J=5Hz), 7.62(1H, s), 7.78(1H, d, J=8Hz), 8.1(2H, brs)

No.118:2-[[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル](ベンジル)アミ ノ]-1-エタノール・シュウ酸塩

融点:104-105.5℃

 $IR(KBr)cm^{-1}: 3365, 1119, 720, 700$

NMR(CDCl₃) δ 値: 3.00(4H, t, J=6Hz), 3.3-3.4(2H, m), 3.78(6H, t, J=6Hz), 4.21(2H, s), 7.1-7.3(7H, m), 7.41(1H, d, J=5Hz), 7.65(1H, s), 7.77(1H, d, J=8Hz), 8.6(2H, br

30 s)

25

No. 119:2-[[2-(3-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルプロピル)エチル](メチル)アミ ノ]-1-エタノール・シュウ酸塩

融点:67-69℃

IR(KBr) cm⁻¹: 3382, 2945, 2867, 1112

5 NMR (DMSO-d₆) δ 値:1.8-1.9(2H, m), 2.7-2.8(2H, m), 2.79(3H, s), 3.15(2H, t, J=5H z), 3.23(2H, t, J=5Hz), 3.45(2H, t, J=6Hz), 3.7-3.8(4H, m), 7.22(1H, d, J=8Hz), 7.39(1H, d, J=5Hz), 7.69(1H, s), 7.72(1H, d, J=5Hz), 7.90(1H, d, J=8Hz)

実施例120

- (1) 2-ベンゾ[b]チオフェン-6-イル-1-エタノール0.76gをN,N-ジメチルホルム アミド8mLに溶解させ、この溶液に、氷冷下、tert-ブトキシカリウム1.25gおよび N¹-メチル-N¹-[2-(トリチルオキシ)エチル]-2-クロロアセトアミド2.67gを加え、 同温度で30分間、室温で2時間攪拌する。この反応混合物に、酢酸エチルおよび水を加え、有機層を分取する。減圧下に溶媒を留去し、得られた残留物をカラムクロマトグラフィー(溶離液;n-ヘキサン:酢酸エチル=5:1~3:1) で精製すれば、
- 15 油状のN¹-メチル-N¹-[2-(トリチルオキシ)エチル]-2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-6 -イルエトキシ)アセトアミド2.07gを得る。

IR(neat) cm⁻¹:2935, 1659, 759, 707

NMR(CDC1₃) δ 値:2.80(3/2H, s), 2.98(3/2H, s), 2.9-3.1(2H, m), 3.2-3.4(2H, m), 3.4-3.6(2H, m), 3.76(2H, t, J=7Hz), 4.1-4.3(2H, m), 7.1-7.5(18H, m), 7.6-7.8(2

20 H, m)

同様にして以下の化合物を得る。

N¹-メチル-N¹-[2-(トリチルオキシ)エチル]-2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-4-イルエトキシ)アセトアミド

IR (neat) cm⁻¹: 3006, 1654, 758, 707

- 25 NMR(CDCl₃) δ 値:2.80(3/2H, s), 2.94(3/2H, s), 3.2-3.3(4H, m), 3.4-3.6(2H, m), 3.7-3.8(2H, m), 4.1-4.3(2H, m), 7.1-7.4(21H, m), 7.6-7.8(2H, m)
 - N¹-メチル-N¹-[2-(トリチルオキシ)エチル]-2-[2-(5-メトキシベンゾ[b]フラン-6-イル)エトキシ]アセトアミド

 $IR(neat) cm^{-1}: 2933, 1650, 1464, 1109$

30 NMR(CDC1₃) δ 値:2.8-3.9(8H, m), 3.04(3/2H, s), 3.82(3H, s), 3.84(3/2H, s), 4.1-

4.4(2H, m), 6.6-6.8(1H, m), 6.98(1H, s), 7.1-7.7(17H, m)

(2) N¹-メチル-N¹-[2-(トリチルオキシ)エチル]-2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-6-イルエトキシ)アセトアミド2.07gをテトラヒドロフラン20mLに溶解させ、この溶液を5℃に冷却し、ボラン-テトラヒドロフラン錯体の1mol/Lテトラヒドロフラン 溶液7.5mLを滴下する。次いで、室温で一夜攪拌した後、6mol/L塩酸1.9mLを滴下し、1時間還流する。冷却後、反応混合物に水および酢酸エチルを加え、5mol/L水酸化ナトリウム水溶液でpH10に調整した後、有機層を分取する。有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥させる。減圧下に溶媒を留去し、得られた残留物をカラムクロマトグラフィー(溶離液;クロロホルム:メタノール10 =30:1~20:1)で精製すれば、油状の2-[[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-6-イルエトキシ)エチル](メチル)アミノ]-1-エタノール0.54gを得る。

IR (neat) cm⁻¹: 3408, 2864, 1113, 1041

NMR (CDC1₃) δ 値:2.31(3H,s),2.56(2H,t,J=5Hz),2.64(2H,t,J=6Hz),3.01(2H,t,J=7Hz),3.55(4H,t,J=6Hz),3.70(2H,t,J=7Hz),7.2-7.4(3H,m),7.7-7.8(2H,m)

15 実施例121~122

実施例120(2)と同様にして以下の化合物を得る。

No. 121:2-[[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-4-イルエトキシ)エチル](メチル)アミノ]-1-エタノール

IR (neat) cm⁻¹: 3408, 2868, 1113, 760

20 NMR(CDCl₃) δ 値:2.30(3H, s), 2.56(2H, t, J=6Hz), 2.63(2H, t, J=6Hz), 3.24(2H, t, J=7Hz), 3.54(2H, t, J=6Hz), 3.56(2H, t, J=6Hz), 3.75(2H, t, J=7Hz), 7.25(2H, dd, J=2.5Hz), 7.46(2H, s), 7.76(1H, dd, J=2, 7Hz)

No. 122:2-[{2-[2-(5-メトキシベンソ[b]フラン-6-イル)エトキシ]エチル}(メチル)アミノ]-1-エタノール

25 IR(neat) cm⁻¹:2943, 2864, 1464, 1111

NMR(CDCl₃) δ 値:2.31(3H, s), 2.58(2H, t, J=6Hz), 2.65(2H, t, J=5Hz), 2.99(2H, t, J=7Hz), 3.4-3.8(6H, m), 3.85(3H, s), 6.6-6.8(1H, m), 6.98(1H, d, J=2Hz), 7.2-7.4 (1H, m), 7.59(1H, dd, J=2, 8Hz)

実施例123

30 2-{[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-4-イルエトキシ)エチル](メチル)アミノ} -1-

エタノール0.85gを酢酸エチル4.25mLに溶解させ、この溶液に3.6mo1/L乾燥塩化水素-酢酸エチル溶液1.1mLを加え、室温で1時間、さらに5℃で1時間攪拌する。反応混合物に、ジイソプロピルエーテル10mLを加え希釈する。析出晶を濾取しジイソプロピルエーテルで洗浄した後、乾燥すれば、2-[[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-4-イルエトキシ)エチル](メチル)アミノ]-1-エタノール・塩酸塩0.81gを得る。

融点:84-87℃

 $IR(KBr) cm^{-1}: 3232, 1116, 760$

NMR(CDCl₃) δ 値:2.64(3/2H, s), 2.69(3/2H, s), 2.8-3.0(2H, m), 3.22(4H, t, J=6H z), 3.7-3.9(6H, m), 7.24(1H, dd, J=2, 7Hz), 7.29(1H, t, J=7Hz), 7.45(2H, s), 7.75 (1H, dd, J=2, 7Hz), 11.2(1H, brs)

実施例124

10

15

20

 $2-[\{2-[2-(5-メトキシベンゾ[b]フラン-6-イル)エトキシ]エチル\}(メチル)アミノ]-1-エタノール0.37gを6mol/L塩酸0.21mLおよび水1mLの混合液に溶解させ、次いで、この溶液を凍結し、減圧下に水を留去すれば、油状の2-[<math>\{2-[2-(5-メトキシベンゾ[b]フラン-6-イル)エトキシ]エチル\}(メチル)アミノ]-1-エタノール・塩酸塩0.40gを得る。$

IR(neat) cm⁻¹:3358, 1468, 1428, 1130

NMR(CDCl₃) δ 値:2.6-2.9(3H,m),2.97(2H,t,J=6Hz),3.0-3.7(6H,m),3.71(2H,t,J=6Hz),3.8-4.0(3H,m),3.86(3H,s),6.6-6.8(1H,m),7.00(1H,s),7.28(1H,s),7.59(1H,dd,J=2,8Hz),11.2(1H,brs)

実施例125

(1) 2-(2-フルオロベンゾ[b]チオフェン-5-イル)-1-エタノール0.60gをtert-ブタノール4.8mLおよびN,N-ジメチルホルムアミド1.2mLの混合液に溶解させ、この溶液に、氷冷下、tert-ブトキシカリウム0.45gおよびN¹-メチル-N¹-[2-(トリチ25 ルオキシ)エチル]-2-クロロアセトアミド1.81gを加え、同温度で30分間、室温で2時間攪拌する。この反応混合物に、酢酸エチルおよび水を加え、有機層を分取する。減圧下に溶媒を留去し、得られた残留物にエタノール6mL、水0.6mLおよびp-トルエンスルホン酸・一水和物0.29gを加え、室温で一夜攪拌する。この反応混合物に、酢酸エチルおよび水を加え、有機層を分取する。有機層を水および飽和食物に、酢酸エチルおよび水を加え、有機層を分取する。有機層を水および飽和食

得られた残留物をカラムクロマトグラフィー(溶離液;クロロホルム:メタノール $=50:1\sim30:1$)で精製すれば、油状の N^1 -(2-ヒドロキシエチル)- N^1 -メチル-2-[2-(2-フルオロベンゾ[b]チオフェン-5-イル)エトキシ]アセトアミド0.74gを得る。 IR(neat) cm⁻¹:3405, 2936, 1647, 1106

- 5 NMR (CDC1₃) δ 値:2.93(3H, s), 3.00(2H, t, J=7Hz), 3.4-3.6(2H, m), 3.79(4H, t, J=7 Hz), 4.1-4.3(2H, m), 6.65(1H, d, J=3Hz), 7.1-7.3(1H, m), 7.4-7.8(2H, m) 同様にして以下の化合物を得る。
 - N¹-(2-ヒドロキシエチル)-N¹-メチル-2-[2-(6-フルオロベンゾ[b]チオフェン-7-イル)エトキシ]アセトアミド
- IR (neat) cm $^{-1}$: 3397, 1646, 1470, 1106 $NMR(CDCl_3) \ \delta \ \text{値}: 2.88(3H,s), 3.24(2H,t,J=7Hz), 3.46(2H,t,J=5Hz), 3.6-3.8(2H,m), 3.87(2H,t,J=7Hz), 4.1-4.3(2H,m), 7.15(1H,dd,J=9,19Hz), 7.29(1H,d,J=5Hz), 7.39(1H,d,J=5Hz), 7.64(1H,dd,J=5,9Hz)$
 - ・N¹-(2-ヒドロキシエチル)-N¹-メチル-2-[2-(5,7-ジフルオロベンゾ[b]チオフェン-6-イル)エトキシ]アセトアミド

IR (neat) cm⁻¹: 3405, 2937, 2878, 1638, 1107

NMR(CDCl₃) δ 値:2.96(3H, s), 3.12(2H, t, J=7Hz), 3.4-3.6(2H, m), 3.78(4H, t, J=7Hz), 4.1-4.3(2H, m), 7.24(1H, d, J=3Hz), 7.34(1H, d, J=3Hz), 7.49(1H, d, J=5Hz)

・ N¹-(2-セドロキシエチル)-N¹-メチル-2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-7-イルエトキ

20 シ)アセトアミド

IR(neat) cm⁻¹: 3396, 2932, 1654, 1459, 1105, 703

NMR (CDCl₃) δ 値:2.86(3H,s),3.1-4.1(5H,m),3.22(2H,t,J=7Hz),3.92(2H,t,J=7Hz),4.20(2H,d,J=6Hz),7.1-7.6(4H,m),7.70(1H,dd,J=2,7Hz)

・N¹-(2-ヒドロキシエチル)-N¹-メチル-2-[2-(1-ナフチル)エトキシ]アセトアミ

25 ド

15

NMR(CDCl₃) δ 値:2.85(3H,s),3.2-3.6(4H,m),3.6-4.0(2H,m),3.87(2H,t,J=7Hz),4.1-4.4(2H,m),7.2-7.6(4H,m),7.6-8.0(2H,m),8.0-8.2(1H,m)

- ・ N^{1} -(2-ヒドロキシエチル)- N^{1} -メチル-2-[2-(6-フルオロ-7-ヒドロキシベンゾ [b]チオフェン-5-イル)エトキシ]アセトアミド
- 30 NMR(CDCl₃) δ 値:2.8-3.2(2H, m), 2.88(3H, s), 3.2-4.0(6H, m), 4.0-4.6(2H, m), 6.

9-7.6(3H, m)

- ・N¹-(2-ヒドロキシエチル)-N¹-メチル-2-{2-[6-フルオロ-7-(メチルチオ)-ベン ゾ[b]チオフェン-5-イル]エトキシ}アセトアミド
 - IR (neat) cm⁻¹: 3405, 2927, 1643, 1427, 1259, 1107
- 5 NMR(CDCl₃) δ 値:2.53(3H, s), 2.94(3H, s), 3.08(2H, t, J=7Hz), 3.2-4.0(4H, m), 3.81(2H, t, J=7Hz), 4.1-4.3(2H, m), 7.25(1H, dd, J=2, 5Hz), 7.41(1H, d, J=5Hz), 7.65(1H, d, J=7Hz)
 - ・ N^{1} -(2-ヒドロキシエチル)- N^{1} -メチル-2-[2-(6-フルオロ-7-メトキシベンゾ[b] チオフェン-5-イル)エトキシ]アセトアミド
- IR (neat) cm⁻¹:3404, 2935, 1654, 1465, 1358, 1108

 NMR(CDCl₃) δ 値:2.95(3H, s), 3.07(2H, t, J=7Hz), 3.2-4.1(4H, m), 3.80(2H, t, J=7Hz), 4.11(3H, d, J=2Hz), 4.1-4.4(2H, m), 7.22(1H, d, J=5Hz), 7.39(1H, d, J=6Hz)
- ・ N^{1} -(2-ヒドロキシエチル)- N^{1} -メチル-2-[2-(6-フルオロ-7-メチルベンゾ[b]チ 15 オフェン-5-イル)エトキシ]アセトアミド IR(neat) cm⁻¹: 3399, 2934, 1654, 1458, 1107
 - NMR(CDC1₃) δ 値:2.16(3H,s),2.45(3H,d,J=2Hz),2.8-3.2(4H,m),3.4-3.6(2H,m),3.80(2H,t,J=7Hz),4.1-4.3(2H,m),7.24(1H,d,J=5Hz),7.36(1H,d,J=5Hz),7.53(1H,d,J=6Hz)
- 20 ・N¹-(2-ヒドロキシエチル)-N¹-メチル-2-(2-ベンゾ[b]フラン-5-イルエトキシ) アセトアミド
 - IR (neat) cm⁻¹: 3397, 2935, 1648, 1469, 1108, 1030
 - NMR (CDCl₃) δ 値:2.91(3H, s), 2.6-3.2(1H, m), 3.02(2H, t, J=7Hz), 3.2-3.6(2H, m), 3.70(2H, t, J=7Hz), 3,78(2H, t, J=7Hz), 4.1-4.3(2H, m), 6.71(1H, d, J=2Hz), 7.
- 25 13(1H, dd, 2, 8Hz), 7. 32(1H, d, J=8Hz), 7. 45(1H, d, J=2Hz), 7. 59(1H, d, J=2Hz)
 (2) N¹-(2-ヒドロキシエチル)-N¹-メチル-2-[2-(2-フルオロベンゾ[b]チオフェ
 ン-5-イル)エトキシ]アセトアミド0. 70gをテトラヒドロフラン7mLに溶解させ、こ
 の溶液を5℃に冷却し、ボラン-テトラヒドロフラン錯体の1mol/Lテトラヒドロフラン溶液6. 7mLを滴下する。次いで、室温で一夜攪拌した後、6mol/L塩酸1. 5mLを
- 30 滴下し、1時間還流する。冷却後、反応混合物に水および酢酸エチルを加え、5mo

1/L水酸化ナトリウム水溶液でpH10.5に調整した後、有機層を分取する。有機層を 飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥させる。減圧下に溶媒を留去 し、得られた残留物をカラムクロマトグラフィー(溶離液;クロロホルム:メタノー ル=10:1~5:1)で精製すれば、油状の2-[{2-[2-(2-フルオロベンゾ[b]チオフェン 5 -5-イル)エトキシ]エチル}(メチル)アミノ]-1-エタノール0.58gを得る。

IR(neat) cm⁻¹: 3422, 2864, 1579, 1451, 1113

NMR(CDCl₃) δ 値:2.31(3H, s),2.57(2H, t, J=6Hz),2.64(2H, t, J=6Hz),2.95(2H, t, J=7Hz),3.54(2H, t, J=6Hz),3.56(2H, t, J=6Hz)3.68(2H, t, J=7Hz),6.65(1H, d, J=2Hz),7.1-7.4(1H, m),7.4-7.9(2H, m)

10 実施例126~134

実施例125(2)と同様にして以下の化合物を得る。

No. 126:2-[{2-[2-(6-フルオロベンゾ[b]チオフェン-7-イル)エトキシ]エチル} (メチル)アミノ]-1-エタノール

IR(neat) cm⁻¹:3420, 2868, 1469, 1235

NMR(CDCl₃) δ 値:2.27(3H, s),2.53(2H, t, J=6Hz),2.62(2H, t, J=6Hz),3.19(2H, t, J=7Hz),3.55(2H, t, J=6Hz),3.56(2H, t, J=6Hz),3.77(2H, t, J=7Hz),7.10(1H, dd, J=9,10Hz),7.29(1H, d, J=5Hz),7.39(1H, d, J=5Hz),7.63(1H, dd, J=5,9Hz)

No. 127:2-[{2-[2-(5,7-ジフルオロベンゾ[b]チオフェン-6-イル)エトキシ]エチル}(メチル)アミノ]-1-エタノール

20 IR (neat) cm⁻¹: 3394, 2868, 1114

NMR(CDCl₃) δ 値:2.28(3H, s),2.54(2H, t, J=5Hz),2.63(2H, t, J=6Hz),3.09(2H, t, J=7Hz),3.54(2H, t, J=5Hz),3.56(2H, t, J=6Hz),3.68(2H, t, J=7Hz),7.25(1H, d, J=5Hz),7.34(1H, d, J=3Hz),7.48(1H, d, J=5Hz)

No. 128:2-{[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-7-イルエトキシ)エチル](メチル)アミ

25 ノ}-1-エタノール

 $IR(neat) cm^{-1}: 3413, 2865, 1460, 1116, 796, 702$

NMR(CDCl₃) δ 値:2.28(3H,s),2.54(2H,t,J=6Hz),2.63(2H,t,J=6Hz),2.8(1H,brs),3.18(2H,t,J=7Hz),3.55(4H,t,J=6Hz),3.82(2H,t,J=7Hz),7.1-7.5(4H,m),7.69(1H,dd,J=2,7Hz)

30 No. 129:2-(メチル {2-[2-(1-ナフチル)エトキシ]エチル}アミノ)-1-エタノール

.15

25

30

IR(neat) cm⁻¹: 3420, 2868, 1113, 778

NMR(CDCl₃) δ 値:2.30(3H,s),2.56(2H,t,J=6Hz),2.62(2H,t,J=6Hz),3.4-3.9(8H,m),7.2-7.9(4H,m),7.8-8.0(2H,m),8.0-8.2(1H,m)

No.130:6-フルオロ-5-(2-{2-[(2-ヒドロキシエチル)(メチル)アミノ]エトキシ}

5 エチル)-ベンゾ[b]チオフェン-7-オール

NMR(CDCl₃) δ 値:2.37(3H,s),2.5-2.9(4H,m),2.96(2H,t,J=7Hz),3.4-3.8(6H,m),7.11(1H,d,J=6Hz),7.16(1H,d,J=5Hz),7.32(1H,d,J=5Hz)

No. 131:2-[(2-{2-[6-フルオロ-7-(メチルチオ)-ベンゾ[b]チオフェン-5-イル]エトキシ}エチル)(メチル)アミノ]-1-エタノール

10 IR (neat) cm⁻¹: 3422, 2868, 1427, 1114, 1040, 755

NMR(CDCl₃) δ 値:2.30(3H, s), 2.54(3H, s), 2.4-2.9(4H, m), 3.04(2H, t, J=7Hz), 3.4-3.8(2H, m), 3.56(2H, t, J=6Hz), 3.71(2H, t, J=7Hz), 7.29(1H, dd, J=2,6Hz), 7.41(1H, d, J=6Hz), 7.63(1H, d, J=6Hz)

No. 132:2-[{2-[2-(6-フルオロ-7-メトキシベンゾ[b]チオフェン-5-イル)エトキシ]エチル}(メチル)アミノ]-1-エタノール

IR (neat) cm⁻¹: 3408, 2867, 1464, 1114, 1041

NMR(CDC1₃) δ 値:2.30(3H,s),2.4-2.9(4H,m),3.03(2H,dt,J=1,7Hz),3.3-3.8(2H,m),3.56(2H,t,J=6Hz),3.71(2H,t,J=7Hz),4.11(3H,d,J=2Hz),7.22(1H,d,J=5Hz),7.35(1H,d,J=5Hz),7.36(1H,d,J=7Hz)

20 No. 133:2-[{2-[2-(6-フルオロ-7-メチルベンゾ[b]チオフェン-5-イル)エトキシ]エチル}(メチル)アミノ]-1-エタノール

 $IR(neat) cm^{-1}: 3397, 2868, 1458, 1115, 1044$

NMR(CDCl₃) δ 值:2.33(3H, s), 2.47(3H, d, J=2Hz), 2.5-2.8(4H, m), 3.01(2H, t, J=7 Hz), 3.56(2H, t, J=5Hz), 3.67(2H, t, J=5Hz), 3.70(2H, t, J=7Hz), 7.25(1H, d, J=5Hz), 7.36(1H, d, J=5Hz), 7.51(1H, d, J=7Hz)

No. 134:2-{[2-(2-ベンゾ[b]フラン-5-イルエトキシ)エチル](メチル)アミノ}-1-エタノール

 $IR(neat) cm^{-1}: 3422, 2865, 1467, 1110, 1031$

NMR(CDC1₃) δ 値:2.31(3H, s),2.4-3.2(1H, m),2.57(2H, t, J=6Hz),2.64(2H, t, J=6Hz),2.97(2H, t, J=7Hz),3.54(2H, t, J=6Hz),3.56(2H, t, J=6Hz),3.68(2H, t, J=7Hz)

z), 6. 71(1H, d, J=2Hz), 7. 13(1H, dd, J=2, 9Hz), 7. 31(1H, d, J=9Hz), 7. 44(1H, d, J=2Hz), 7. 59(1H, d, J=2Hz)

実施例135

2-[{2-[2-(2-フルオロベンゾ[b]チオフェン-5-イル)エトキシ]エチル}(メチル)アミノ]-1-エタノール0.58gを酢酸エチル1mLに溶解させ、この溶液にシュウ酸 0.18gの酢酸エチル1mL溶液を加え、室温で2時間攪拌する。析出晶を濾取し、酢酸エチルで洗浄した後、乾燥すれば、2-[{2-[2-(2-フルオロベンゾ[b]チオフェン-5-イル)エトキシ]エチル}(メチル)アミノ]-1-エタノール・シュウ酸塩0.61gを得る。

10 融点:77-80℃

 $IR(KBr)cm^{-1}$: 3393, 1579, 1450, 1113

NMR(CDCl₃) δ 値: 2.79(3H, s), 2.93(2H, t, J=7Hz), 3.11(2H, t, J=5Hz), 3.31(2H, t, J=5Hz), 3.6-3.9(6H, m), 6.66(1H, d, J=2Hz), 6.8(2H, brs), 7.17(1H, d, J=8Hz), 7.43(1H, s), 7.58(1H, d, J=8Hz)

15 実施例136

20

2-[{2-[2-(6-フルオロベンゾ[b]チオフェン-7-イル)エトキシ]エチル}(メチル)アミソ]-1-エタノール0.48gを酢酸エチル2.9mLに溶解させ、この溶液に3.6mo 1/L乾燥塩化水素-酢酸エチル溶液0.57mLを加え、室温で1時間攪拌する。反応混合物にジイソプロピルエーテル5mLを加え希釈し、室温で1時間攪拌する。析出晶を濾取し、酢酸エチルで洗浄した後、乾燥すれば、2-[{2-[2-(6-フルオロベンゾ[b]チオフェン-7-イル)エトキシ]エチル}(メチル)アミノ]-1-エタノール・塩酸塩0.45gを得る。

融点:69-72℃

IR(KBr) cm⁻¹: 3253, 1469, 1116, 811

25 NMR(CDCl₃) δ 値:2.71(3H, s), 3.1-3.2(2H, m), 3.19(2H, t, J=7Hz), 3.26(2H, t, J=6 Hz), 3.85(6H, t, J=7Hz), 4.7(1H, brs), 7.10(1H, dd, J=9, 10Hz), 7.30(1H, d, J=5Hz), 7.40(1H, d, J=5Hz), 7.65(1H, dd, J=5, 9Hz)

実施例137~138

実施例136と同様にして以下の化合物を得る。

30 No.137:2-[{2-[2-(5,7-ジフルオロベンゾ[b]チオフェン-6-イル)エトキシ]エチ

ル}(メチル)アミノ]-1-エタノール・塩酸塩

融点:95.5-97.5℃

 $IR(KBr)cm^{-1}:3272, 1405, 1129, 1093$

NMR(CDCl₃) δ 値:2.81(3H,s),3.0-3.4(6H,m),3.75(2H,t,J=6Hz),3.8-4.0(4H,

5 m), 4.6(1H, brs), 7.27(1H, d, J=5Hz), 7.36(1H, d, J=2Hz), 7.51(1H, d, J=5Hz)

No.138:2-{[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-7-イルエトキシ)エチル](メチル)アミ ノ}-1-エタノール・塩酸塩

融点:74-76℃

IR(KBr) cm⁻¹: 3383, 1459, 1106, 798, 707

10 NMR(CDCl₃) δ 値:2.67(3H, s), 2.8-3.5(6H, m), 3.5-4.1(6H, m), 4.8(1H, brs), 7.1-7.6(4H, m), 7.71(1H, d, J=7Hz)

実施例139

(1) ギ酸ナトリウム0.38gをアセトン2.4mLに懸濁させ、この懸濁液に、ピバロイルクロリド0.37mLを加え、室温で2時間攪拌する。次いで、水冷下、2-{[2-(2-15 ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル]アミノ}-1-プロパノール0.50gを含むアセトン4mL溶液を加え、室温で2時間攪拌する。反応混合物に水および酢酸エチルを加え、2mo1/L水酸化ナトリウム水溶液でpH 8.5に調整し、有機層を分取する。有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥させる。減圧下に溶媒を留去し、得られた油状物をカラムクロマトグラフィー(溶離液;クロロホルム)で精製すれば、油状のN-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル]-N-(2-ヒドロキシ-1-メチルエチル)ホルムアミド0.46gを得る。

IR(neat) cm⁻¹: 3423, 2935, 2870, 1655, 1421, 1110, 703

NMR (CDC1₃) δ 値: 1.05(3H, d, J=6Hz), 2.97(2H, t, J=7Hz), 3.1-4.4(10H, m), 7.16(1 H, dd, J=2,8Hz), 7.26(1H, d, J=5Hz), 7.41(1H, d, J=5Hz), 7.62(1H, s), 7.78(1H, d, J=2Hz), 7.41(1H, d, J=5Hz), 7.62(1H, s), 7.78(1H, d, J=5Hz), 7.78(1H, d, J=5H

=8Hz), 8. 11(1H, s)

同様にして以下の化合物を得る。

・N-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル]-N-(2-ヒドロキシプロピル)ホルムアミド

IR (neat) cm⁻¹: 3405, 2867, 1655, 1115

30 NMR(CDCl₃) δ 値:1.0-1.2(3H, m), 3.0-3.1(4H, m), 3.3-3.4(1H, m), 3.4-3.6(2H.

- m), 3. 6-3. 8 (5H, m), 7. 21 (1H, d, J=8Hz), 7. 28 (1H, d, J=5Hz), 7. 43 (1H, d, J=5Hz), 7. 65 (1H, s), 7. 80 (1H, d, J=8Hz), 8. 04 (1/2H, s), 8. 12 (1/2H, s)
- ・N-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル]-N-(3-ヒドロキシプロピル)ホルムアミド
- 5 IR(neat) cm⁻¹:3421,2938,2868,1652,1436,1117,704

 NMR(CDCl₃) δ 値:1.5-1.9(2H,m),2.97(2H,t,J=7Hz),3.2-3.9(10H,m),7.19(1H,d,J=8Hz),7.29(1H,d,J=5Hz),7.43(1H,d,J=5Hz),7.65(1H,s),7.80(1H,d,J=8Hz),8.09(1H,s)
- ・N-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル]-N-(2-メトキシエチ
- 10 ル)ホルムアミド $IR(neat) cm^{-1}: 3504, 2931, 2867, 1668, 1436, 1117, 704$ NMR(CDCl₃) δ値: 2.96(2H, t, J=7Hz), 3.1-3.8(10H, m), 3.47(3H, s), 7.18(1H, d, J=8Hz), 7.26(1H, d, J=5Hz), 7.42(1H, d, J=5Hz), 7.63(1H, s), 7.78(1H, d, J=8Hz), 7.9
- 9(1/2H, s), 8.07(1/2H, s)

 15 (2) N-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル]-N-(2-ヒドロキシ-1-メチルエチル)ホルムアミド0.43gをテトラヒドロフラン4.3mLに溶解させ、この溶液に、氷冷下、ボラン-テトラヒドロフラン錯体の1mol/Lテトラヒドロフラン溶液5.60mLを滴下し、室温で1.5時間攪拌する。反応混合物に6mol/L塩酸1.9mLを加え、1時間加熱還流する。室温に冷却した後、水および酢酸エチルを加え、2mo
- 20 1/L水酸化ナトリウム水溶液でpH9.5に調整し、有機層を分取する。有機層を飽和 食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥させる。減圧下に溶媒を留去し、 得られた油状物をカラムクロマトグラフィー(溶離液;クロロホルム:メタノール = 30:1)で精製すれば、淡黄色油状の2-[[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエト キシ)エチル](メチル)アミノ]-1-プロパノール0.20gを得る。
- IR (neat) cm $^{-1}$: 3422, 2937, 2862, 1113, 703 $\text{NMR}\left(\text{CDC1}_{3}\right) \delta \text{ 値: 0.83(3H, d, J=7Hz), 2.26(3H, s), 2.3-3.2(5H, m), 3.2-3.8(6H, m), 7.21(1H, d, J=8Hz), 7.27(1H, d, J=5Hz), 7.41(1H, d, J=5Hz), 7.67(1H, s), 7.79 \\ \text{(1H, d, J=8Hz)}$

実施例140~142

30 実施例139(2)と同様にして以下の化合物を得る。

5

No. 140: 1-[[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル] (メチル)アミノ]-2-プロパノール

 $IR(neat) cm^{-1}: 3448, 2864, 1114, 1051$

NMR(CDCl₃) δ 値:1.10(3H, d, J=6Hz), 2.31(3H, s), 2.60(2H, t, J=5Hz), 2.71(2H, d, J=7Hz), 3.00(2H, t, J=7Hz), 3.5-3.8(1H, m), 3.53(2H, t, J=5Hz), 3.70(2H, t, J=7Hz), 7.21(1H, d, J=8Hz), 7.28(1H, d, J=5Hz), 7.42(1H, d, J=5Hz), 7.67(1H, s), 7.79(1H, d, J=8Hz)

No. 141: 3-[[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル] (メチル)アミノ]-1-プロパノール

10 IR (neat) cm⁻¹: 3397, 2922, 1115, 1049, 755

NMR(CDCl₃) δ 值:1.62(2H, qn, J=6Hz), 2.25(3H, s), 2.56(4H, t, J=6Hz), 2.98(2H, t, J=6Hz), 3.53(2H, t, J=6Hz), 3.67(2H, t, J=6Hz), 3.74(2H, t, J=6Hz), 4.5(1H, br s), 7.20(1H, d, J=8Hz), 7.25(1H, d, J=5Hz), 7.38(1H, d, J=5Hz), 7.65(1H, s), 7.76(1H, d, J=8Hz)

15 No.142:N-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル]-N-(2-メトキシ エチル)-N-メチルアミン

IR (neat) cm⁻¹:2937, 2868, 1117, 1052, 702

NMR(CDCl₃) δ 値:2.31(3H, s),2.5-2.8(4H, m),3.00(2H, t, J=7Hz),3.32(3H, s),3.45(2H, t, J=5Hz),3.57(2H, t, J=5Hz),3.69(2H, t, J=7Hz),7.20(1H, dd, J=2,8Hz),

20 7.27(1H, d, J=5Hz), 7.41(1H, d, J=5Hz), 7.66(1H, s), 7.78(1H, d, J=8Hz)

実施例143

25

2-{[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル](メチル)アミノ}-1-プロパノール0.18gを酢酸エチル0.9mLに溶解させ、この溶液にシュウ酸0.055gを含む酢酸エチル2mL溶液を加え、次いで、アセトン1mLを加え、室温で3.5時間攪拌する。析出晶を濾取し、酢酸エチルで洗浄した後、乾燥すれば、2-[[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル](メチル)アミノ]-1-プロパノール・シュウ酸塩0.23gを得る。

融点:97-99℃

IR (KBr) cm⁻¹: 3354, 1114, 720

30 NMR(DMS0-d₆)δ値:1.08(3H,d,J=6Hz),2.64(3H,s),2.95(2H,t,J=7Hz),3.1-3.9

(9H, m), 7. 26(1H, dd, J=1, 8Hz), 7. 39(1H, d, J=5Hz), 7. 72(1H, d, J=5Hz), 7. 76(1H, s), 7. 91(1H, d, J=8Hz)

実施例144~145

実施例143と同様にして以下の化合物を得る。

5 No. 144:1-{[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトギシ)エチル](メチル)アミノ}-2-プロパノール・シュウ酸塩

融点:64.5-66℃

IR(KBr)cm⁻¹:3396, 1112, 720

NMR (DMSO-d₆) δ 値:1.01(3H, d, J=6Hz), 2.69(3H, s), 2.91(2H, d, J=6Hz), 2.92(2H, t, J=7Hz), 3.21(2H, t, J=7Hz), 3.71(4H, t, J=7Hz), 3.8-4.0(1H, m), 6.8(2H, brs), 7.27(1H, d, J=8Hz), 7.39(1H, d, J=5Hz), 7.73(1H, d, J=5Hz), 7.76(1H, s), 7.91(1H, d, J=8Hz)

No. 145:3-{[2-(2-ベンブ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル](メチル)アミ ノ}-1-プロパノール・シュウ酸塩

15 融点:93-95℃

10

IR(KBr)cm⁻¹:3410, 2952, 1112, 720

NMR (DMSO-d₆) δ 値: 1.5-2.0(2H, m), 2.67(3H, s), 2.95(4H, t, J=7Hz), 3.19(2H, t, J=5Hz), 3.43(2H, t, J=6Hz), 3.6-4.0(4H, m), 7.27(1H, d, J=8Hz), 7.39(1H, d, J=5Hz), 7.72(1H, d, J=5Hz), 7.75(1H, s), 7.90(1H, d, J=8Hz)

20 実施例146

IR(neat) cm⁻¹:3292, 2863, 1112, 700

30 NMR(CDCl₃) δ 値:2.22(1H, t, J=2Hz), 2.77(2H, t, J=6Hz), 2.99(2H, t, J=7Hz), 3.36

(2H, d, J=2Hz), 3.59(2H, t, J=6Hz), 3.67(2H, s), 3.67(2H, t, J=7Hz), 7.0-7.6(3H, m), 7.29(5H, s), 7.66(1H, s), 7.77(1H, d, J=8Hz)

実施例147~153

実施例146と同様にして以下の化合物を得る。

5 No. 147:N-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル]-N-(4-メトキシ ベンジル)-N-メチルアミン

 $IR(neat) cm^{-1}: 3422, 2938, 2863, 1511, 1246, 1112, 1036, 704$

NMR (CDCl₃) δ 値:2.23(3H, s),2.65(2H, t, J=6Hz),3.00(2H, t, J=7Hz),3.47(2H, s),3.58(2H, t, J=6Hz),3.69(2H, t, J=7Hz),3.79(3H, s),6.82(2H, d, J=9Hz),7.1-

- 7. 3(1H, m), 7. 20(2H, d, J=9Hz), 7. 25(1H, d, J=5Hz), 7. 41(1H, d, J=5Hz), 7. 65(1H, s), 7. 78(1H, d, J=8Hz)
 - No. 148:N-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル]-N-(4-フルオロベンジル)-N-メチルアミン

IR(neat) cm⁻¹:3398, 2940, 2864, 1508, 1221, 1113, 703

- NMR(CDCl₃) δ 値:2.22(3H, s), 2.59(2H, t, J=6Hz), 3.00(2H, t, J=7Hz), 3.48(2H, s), 3.58(2H, t, J=6Hz), 3.68(2H, t, J=7Hz), 6.8-7.3(5H, m), 7.19(1H, d, J=5Hz), 7.41(1H, d, J=5Hz), 7.65(1H, s), 7.77(1H, d, J=8Hz)
 - No. 149:N-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル]-N-メチル-N-(4-ニトロベンジル)アミン
- IR(neat)cm⁻¹:3422,2942,2864,1519,1345,1111,703

 NMR(CDCl₃) δ 値:2.23(3H,s),2.63(2H,t,J=6Hz),3.00(2H,t,J=7Hz),3.5-3.7(2 H,m),3.58(2H,s),3.70(2H,t,J=7Hz),7.2-7.3(1H,m),7.20(1H,d,J=8Hz),7.40(2 H,d,J=9Hz),7.41(1H,d,J=6Hz),7.65(1H,s),7.76(1H,d,J=8Hz),8.11(2H,d,J=9Hz)
- 25 No. 150: N-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル]-N-シクロプロピル-N-メチルアミン

IR(neat) cm⁻¹:2861, 1116, 700

NMR (CDCl₃) δ 値:0.3-0.6(4H, m),1.5-1.9(1H, m),2.36(3H, s),2.75(2H, t, J=6H z),3.00(2H, t, J=7Hz),3.60(2H, t, J=6Hz),3.70(2H, t, J=7Hz),7.21(1H, d, J=8H

30 z), 7. 28(1H, d, J=5Hz), 7. 42(1H, d, J=5Hz), 7. 67(1H, s), 7. 79(2H, d, J=8Hz)

5

No. 151:N-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル]-N-エチル-N-(2-プロピニル)アミン

IR(neat) cm⁻¹:3293, 2862, 1112, 701

NMR(CDCl₃) δ 値:1.05(3H, t, J=7Hz), 2.16(1H, t, J=2Hz), 2.58(2H, q, J=7Hz), 2.71 (2H, t, J=7Hz), 3.01(2H, t, J=7Hz), 3.44(2H, d, J=2Hz), 3.57(2H, t, J=7Hz), 3.71(2 H, t, J=7Hz), 7.21(1H, d, J=8Hz), 7.25(1H, d, J=5Hz), 7.38(1H, d, J=5Hz), 7.67(1H, s), 7.78(1H, d, J=8Hz)

No. 152:N-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル]-N-シクロプロピ ル-N-エチルアミン

10 IR(neat) cm⁻¹:2861, 1114, 700

NMR(CDCl₃) δ 値:0.4-0.5(4H, m), 1.05(3H, t, J=7Hz), 1.6-1.9(1H, m), 2.70(3H, q, J=7Hz), 2.81(2H, t, J=6Hz), 3.00(2H, t, J=7Hz), 3.61(2H, t, J=6Hz), 3.70(2H, t, J=7Hz), 7.21(1H, d, J=8Hz), 7.28(1H, d, J=5Hz), 7.42(1H, d, J=5Hz), 7.67(1H, s), 7.79(2H, d, J=8Hz)

15 No. 153:N-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル]-N-ベンジル-N-シクロプロピルアミン

 $IR(neat) cm^{-1}: 2922, 2861, 1458, 1114, 755, 699$

NMR (CDC1₃) δ 値:0.4-0.5(4H, m),1.7-1.9(1H, m),2.75(2H, t, J=6Hz),2.97(2H, t, J=7Hz),3.57(2H, t, J=6Hz),3.65(2H, t, J=7Hz),3.79(2H, s),7.1-7.3(7H, m),7.41 (1H, d, J=5Hz),7.65(1H, s),7.77(2H, d, J=8Hz)

実施例154

20

25

30

N-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル]-N-ベンジル-N-(2-プロピニル)アミン0.67gを酢酸エチル1mLに溶解させ、この溶液に、シュウ酸0.26gを含む酢酸エチル2.3mL溶液を加え、室温で2時間攪拌する。析出晶を濾取し、酢酸エチルで洗浄した後、乾燥すれば、N-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル]-N-ベンジル-N-(2-プロピニル)アミン・シュウ酸塩0.63gを得る。

融点:107-108℃

IR(KBr)cm⁻¹:3134, 1717, 1645, 700

NMR(DMSO-d₆) δ 値:2.71(2H, t, J=6Hz),2.91(2H, t, J=6Hz),3.22(1H, s),3.35(2H, s),3.56(2H, t, J=6Hz),3.64(2H, t, J=6Hz),3.67(2H, s),7.0-7.5(2H, m),7.29(5H,

s), 7. 70(1H, d, J=5Hz), 7. 74(1H, s), 7. 88(1H, d, J=8Hz), 9. 2(2H, brs)

実施例155~157

実施例154と同様にして以下の化合物を得る。

No. 155:N-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル]-N-(4-メトキシ ベンジル)-N-メチルアミン・シュウ酸塩

融点:78.5-81℃

5

10

IR(KBr) cm⁻¹: 3424, 2935, 1114, 720

NMR (DMSO-d₆) δ 値: 2.51(3H, s), 2.8-3.2(4H, m), 3.6-3.9(4H, m), 3.75(3H, s), 4.0 4(2H, s), 6.91(2H, d, J=9Hz), 7.1-7.5(2H, m), 7.30(1H, d, J=8Hz), 7.36(1H, d, J=6Hz), 7.71(1H, d, J=6Hz), 7.74(1H, s), 7.88(1H, d, J=8Hz)

No.156:N-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル]-N-(4-フルオロベンジル)-N-メチルアミン・シュウ酸塩

融点:149-150.5℃

IR(KBr)cm⁻¹:3427, 2939, 1226, 1118, 720

NMR(DMSO-d₆) δ値: 2.49(3H, s), 2.8-3.2(4H, m), 3.6-3.9(4H, m), 4.02(2H, s), 7.1-7.5(5H, m), 7.31(1H, d, J=6Hz), 7.71(1H, d, J=6Hz), 7.75(1H, s), 7.89(1H, d, J=8Hz)
No.157:N-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル]-N-メチル-N-(4-ニトロベンジル)アミン・シュウ酸塩

融点:112-114℃

IR(KBr) cm⁻¹: 3426, 2863, 1522, 1349, 1120, 707

NMR(DMSO-d₆) δ 値: 2. 39(3H, s), 2. 9-3. 0(4H, m), 3. 5-3. 8(4H, m), 3. 96(2H, s), 7. 2

7(1H, d, J=8Hz), 7. 35(1H, d, J=6Hz), 7. 59(2H, d, J=9Hz), 7. 70(1H, d, J=6Hz), 7. 74

(1H, s), 7. 88(1H, d, J=8Hz), 8. 19(2H, d, J=9Hz)

実施例158

25 N-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル]-N-シクロプロピル-N-メチルアミン0.44gを酢酸エチル2.2mLに溶解させ、この溶液に3.5mol/L乾燥塩化水素-酢酸エチル溶液0.60mLを加え、室温で1時間撹拌する。反応混合物にジイソプロピルエーテル5mLを加え室温で1時間撹拌する。析出晶を濾取し、酢酸エチルで洗浄した後、乾燥すれば、N-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチ30 ル]-N-シクロプロピル-N-メチルアミン・塩酸塩0.31gを得る。

102

融点:67-70℃

IR(KBr) cm⁻¹:3418, 2628, 1111, 706

NMR(CDCl₃) δ 値:0.5-0.9(2H,m),1.3-1.6(2H,m),2.0-2.6(1H,m),2.70(3H,s),3.00(2H,t,J=7Hz),3.27(2H,brs),3.6-4.2(2H,m),3.78(2H,t,J=7Hz),7.19(1H,d,J=8Hz,7.27(1H,d,J=5Hz),7.44(1H,d,J=5Hz),7.65(1H,s),7.80(1H,d,J=8Hz),12.0(1H,brs)

実施例159

5

10

15

実施例158と同様にして以下の化合物を得る。

No. 159:N-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル]-N-エチル-N-(2-プロピニル)アミン・塩酸塩

融点:115-123℃

 $IR(KBr)cm^{-1}:3174,2420,1465,1118,709$

NMR(CDCl₃) δ 値:1.33(3H, t, J=7Hz), 2.55(1H, t, J=3Hz), 3.01(2H, t, J=7Hz), 2.8-3.4(4H, m), 3.78(2H, t, J=7Hz), 3.7-4.4(4H, m), 7.22(1H, d, J=8Hz), 7.29(1H, d, J=5Hz), 7.43(1H, d, J=5Hz), 7.69(1H, s), 7.80(1H, d, J=8Hz), 12.8(1H, brs)

実施例160

水素化ナトリウム(60%ミネラルオイル懸濁液)0.44gをトルエン3.0mLに懸濁さ せ、この懸濁液に、氷冷下、1-(5-{2-[2-(ジメチルアミノ)エトキシ]エチル}-2-ヒドロキシフェニル)-1-エタノン0.93g、トルエン6.0mLおよびギ酸エチル9. OmLの混合物を滴下し、室温で1時間攪拌する。反応混合物に氷水および酢酸エ 20 チルを加え、無水炭酸カリウムでpH11に調整した後、有機層を分取する。水層 を酢酸エチルで2回、抽出した後、水層を塩析し、さらに酢酸エチルで1回、 クロロホルムで4回抽出する。有機層を合わせ、無水硫酸マグネシウムで乾燥 させた後、減圧下に溶媒を留去する。得られた残留物を酢酸13mLに溶解させ、 この混合物に12mol/L塩酸水溶液6.5mLを加え、60℃で15分間攪拌する。冷却後、 25 クロロホルムおよび水を加え、無水炭酸カリウムでpH7.0に調整し、有機層を分 取する。無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下に溶媒を留去し、得られた残 留物をカラムクロマトグラフィー (溶離液;クロロホルム:メタノール=50:1~ 5:1)で精製すれば、油状の6-{2-[2-(ジメチルアミノ)エトキシ]エチル}-4H-ク ロメン-4-オンを得る。 30

IR(neat) cm⁻¹:1694, 1619, 1483, 1116

NMR (CDCl₃) δ 値:2.24(6H, s),2.48(2H, t, J=6Hz),2.99(2H, t, J=7Hz),3.54(2H, t, J=6Hz),3.70(2H, t, J=7Hz),6.32(1H, d, J=6Hz),7.37(1H, d, J=8Hz),7.57(1H, dd, J=2,8Hz),7.83(1H, d, J=6Hz),8.03(1H, d, J=2Hz)

5 実施例161

実施例160と同様にして以下の化合物を得る。

No. 161:6-{2-[2-(ジエチルアミノ)エトキシ]エチル}-4H-クロメン-4-オンIR(neat)cm⁻¹:3422,2972,1655,1619

NMR (CDC1₃) δ 値:1.08(6H, t, J=7Hz), 2.6-3.1(8H, m), 3.5-4.0(4H, m), 6.33(1H, d,

10 J=6Hz), 7.31(1H, d, J=7Hz), 7.58(1H, dd, J=2, 7Hz), 7.84(1H, d, J=7Hz), 8.04(1H,
d, J=2Hz)

実施例162

15

30

6-{2-[2-(ジメチルアミノ)エトキシ]エチル}-4H-クロメン-4-オン0.46gを酢酸エチル5mLに溶解させ、この溶液に3.6mo1/L乾燥塩化水素-酢酸エチル溶液0.8mLを加え、室温で12時間攪拌する。析出晶を濾取し、酢酸エチルで洗浄した後、乾燥すれば、6-{2-[2-(ジメチルアミノ)エトキシ]エチル}-4H-クロメン-4-オン・塩酸塩0.45gを得る。

融点:154-156℃

IR(KBr) cm⁻¹:1653, 1619, 1483, 1324

NMR(CDCl₃) δ 値:2.73(3H,s),2.78(3H,s),2.99(2H,t,J=6Hz),3.1-3.3(2H,m),3.75(2H,t,J=6Hz),3.9-4.1(2H,m),6.33(1H,d,J=6Hz),7.41(1H,d,J=9Hz),7.57(1H,dd,J=2,9Hz),7.86(1H,d,J=6Hz),8.03(1H,d,J=2Hz),12.0(1H,brs)

実施例163

実施例162と同様にして以下の化合物を得る。

25 No. 163:6-{2-[2-(ジェチルアミノ)エトキシ]エチル}-4H-クロメン-4-オン・塩酸塩

融点:173-176℃

IR(KBr) cm⁻¹: 1660, 1619, 1481, 1113

NMR(CDCl₃) δ 値:1.32(6H, t, J=7Hz), 2.8-3.4(8H, m), 3.75(2H, t, J=6Hz), 3.8-4.1 (2H, m), 6.33(1H, d, J=6Hz), 7.42(1H, d, J=8Hz), 7.56(1H, dd, J=2,8Hz), 7.86(1H,

d. J=6Hz), 8. 01 (1H, d. J=2Hz)

実施例164

10

15

20

25

30

2-{[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル](メチル)アミノ}-1-エタノール1.00gを塩化メチレン10mLに溶解させ、この溶液を5℃に冷却し、ピリジン0.32mL、無水酢酸0.37mLおよびN,N-ジメチルアミノピリジン0.04gを加え、室温で30分攪拌する。この反応混合物に水を加え、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液でpH7.5に調整した後、有機層を分取する。有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥させる。減圧下に溶媒を留去し、得られた残留物をカラムクロマトグラフィー(溶離液;クロロホルム:メタノール=100:1~50:1)で精製すれば、油状の2-{[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル](メチル)アミノ}エチル アセテート1.14gを得る。

IR (neat) cm⁻¹: 2945, 2858, 1738, 1238, 1115

2-{[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル](メチル)アミノ}エチル アセテート1.14gを酢酸エチル2mLに溶解させ、この溶液にシュウ酸0.32gを含む酢酸エチル3mL溶液を加え、室温で2時間攪拌する。析出晶を濾取し、酢酸エチルで洗浄した後、乾燥すれば、2-{[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル](メチル)アミノ}エチル アセテート・シュウ酸塩1.15gを得る。

融点:98-100.5℃

 $IR(KBr)cm^{-1}: 3446, 1743, 1229, 1114$

NMR (DMSO- d_6) δ 値: 2.01(3H, s), 2.61(3H, s), 2.95(2H, t, J=7Hz), 3.0-3.2(4H, m), 3.70(4H, t, J=6Hz), 4.20(2H, t, J=5Hz), 6.25(2H, brs), 7.27(1H, d, J=8Hz), 7.40(1H, d, J=5Hz), 7.73(1H, d, J=5Hz), 7.76(1H, s), 7.91(1H, d, J=8Hz)

実施例166

 $2-\{[2-(2-ベンゾ[b]$ チオフェン-5-イルエトキシ)エチル](メチル)アミノ $\}-1-$ エタノール0.50gを塩化メチレン5mLに溶解させ、この溶液を-60%に冷却し、トリエチルアミン0.37mLおよびピバロイルクロライド0.31mLを加え、同温で30分、

室温で1時間攪拌する。この反応混合物に水を加え、1 mol/mL水酸化ナトリウム水溶液でpH9.0に調整した後、有機層を分取する。有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥させる。減圧下に溶媒を留去し、得られた残留物をカラムクロマトグラフィー(溶離液;クロロホルム:メタノール=100:1~50:1)で精製すれば、油状の2-{[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル](メチル)アミノ}エチル ピバレート0.54gを得る。

IR(neat) cm⁻¹:2958, 2868, 1726, 1156

NMR (CDCl₃) δ 値:1.19(9H, s), 2.33(3H, s), 2.65(2H, t, J=6Hz), 2.69(2H, t, J=6Hz), 3.00(2H, t, J=7Hz), 3.55(2H, t, J=6Hz), 3.70(2H, t, J=7Hz), 4.15(2H, t, J=6Hz), 7.20(1

10 H, d, J=8Hz), 7. 27(1H, d, J=5Hz), 7. 42(1H, d, J=5Hz), 7. 66(1H, s), 7. 79(1H, d, J=8Hz) 実施例 1 6 7 ~ 1 6 9

実施例166と同様にして以下の化合物を得る。

No.167:2-{[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル](メチル)アミ ノ}エチル エチル カーボネート

15 IR(neat) cm⁻¹:2943, 2862, 1744, 1260, 1115, 1015, 702

NMR(CDCl₃) δ 値:1.29(3H, t, J=7Hz), 2.33(3H, s), 2.65(2H, t, J=6Hz), 2.71(2H, t, J=

THE COOL 3 ON ME . 1. 29 (3H, t, J-7H2), 2. 33 (3H, S), 2. 65 (2H, t, J-6H2), 2. 71 (2H, t, J-6Hz), 3. 00 (2H, t, J=7Hz), 3. 56 (2H, t, J=6Hz), 3. 70 (2H, t, J=7Hz), 4. 18 (2H, q, J=7Hz), 4. 19 (2H, t, J=6Hz), 7. 21 (1H, d, J=8Hz), 7. 28 (1H, d, J=5Hz), 7. 42 (1H, d, J=5Hz), 7. 66 (1H, s), 7. 79 (1H, d, J=8Hz)

20 No. 168: 2-{[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル](メチル)アミ ノ}エチル ベンゾエート

IR(neat) cm⁻¹:1718, 1274, 1114, 711

NMR (CDCl₃) δ 値: 2. 39(3H, s), 2. 71(2H, t, J=6Hz), 2. 84(2H, t, J=6Hz), 2. 99(2H, t, J=7Hz), 3. 58(2H, t, J=6Hz), 3. 70(2H, t, J=7Hz), 4. 41(2H, t, J=6Hz), 7. 19(1H, d, J=8Hz), 7. 27(1H, d, J=3Hz), 7. 39(1H, d, J=3Hz), 7. 4-7. 6(3H, m), 7. 65(1H, s), 7. 77(1H, d, J=8Hz), 8. 04(2H, dd, J=2,8Hz)

実施例169

25

30

2-{[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル](メチル)アミノ}エチル ピバレート0.54gを酢酸エチル3.2mLに溶解させ、この溶液に3.6mo1/L乾燥塩化水素-酢酸エチル溶液0.53mLを加え、室温で1時間撹拌する。反応混合物にジイソ

106

プロピルエーテル5mLを加え希釈し、室温で1時間撹拌する。析出晶を濾取し、酢酸エチルで洗浄した後、乾燥すれば、2-{[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル](メチル)アミノ}エチル ピバレート・塩酸塩0.46gを得る。

融点:118-119℃

5 IR(KBr)cm⁻¹:2970, 1722, 1154, 1108

NMR(CDCl₃) δ 値:1.19(9H, s), 2.67(3/2H, s), 2.73(3/2H, s), 2.99(2H, t, J=7Hz), 3.06(2H, t, J=5Hz), 3.24(2H, t, J=4Hz), 3.77(2H, t, J=7Hz), 3.95(2H, t, J=4Hz), 4.39(2H, t, J=5Hz), 7.18(1H, d, J=8Hz), 7.29(1H, d, J=5Hz), 7.44(1H, d, J=5Hz), 7.65(1H, s), 7.80(1H, d, J=8Hz), 12.9(1H, brs)

10 実施例170~171

実施例169と同様にして以下の化合物を得る。

No. 170:2-{[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル](メチル)アミ ノ}エチル エチル カーボネート・塩酸塩

融点:73.5-76℃

15 IR(KBr) cm⁻¹:1747, 1253, 1114, 1011, 702

NMR(CDCl₃) δ 値:1.31(3H, t, J=7Hz), 2.71(3/2H, s), 2.76(3/2H, s), 2.99(2H, t, J=6Hz), 3.2-3.4(4H, m), 3.77(2H, t, J=6Hz), 3.94(2H, t, J=5Hz), 4.22(2H, q, J=7Hz), 4.43(2H, t, J=5Hz), 7.20(1H, d, J=8Hz), 7.30(1H, d, J=5Hz), 7.44(1H, d, J=5Hz), 7.67(1H, s), 7.81(1H, d, J=8Hz), 12.9(1H, brs)

20 No. 171:2-{[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル](メチル)アミ ノ}エチル ベンゾエート・塩酸塩

融点:97-98℃

IR(KBr) cm⁻¹: 1719, 1266, 1115, 719

NMR(CDC1₃) δ 値:2.75(3H, s), 2.98(2H, t, J=7Hz), 3.2-3.4(4H, m), 3.76(2H, t, J=7 Hz), 3.95(2H, t, J=4Hz), 4.63(2H, t, J=5Hz), 7.1-7.6(6H, m), 7.64(1H, s), 7.78(1 H, d, J=8Hz), 8.03(2H, d, J=8Hz), 13.0(1H, brs)

実施例172

30

(1) $2-\{[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル](メチル)アミノ\}$ -1-エタノール4.80gをN,N-ジメチルホルムアミド4.80mLに溶解させ、この溶液に イミダゾール1.40gおよび<math>t-ブチルジメチルクロロシラン3.10gを順次加え、室温

15

20

で1時間攪拌する。反応混合物に水および酢酸エチルを加え、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液でpH10に調整した後、有機層を分取する。有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥させる。減圧下に溶媒を留去し、得られた残留物をカラムクロマトグラフィー(溶離液;クロロホルム:メタノール=50:1~40:1)で精製すれば、油状のN-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル]-N-({[1-(tert-ブチル)-1,1-ジメチルシリル]オキシ}エチル)-N-メチルアミン6.21gを得る。

IR(neat) cm⁻¹:2952, 2856, 1112, 835

NMR(CDCl₃) δ 値:0.05(6H, s), 0.89(9H, s), 2.32(3H, s), 2.58(2H, t, J=7Hz), 2.65 (2H, t, J=6Hz), 3.01(2H, t, J=7Hz), 3.56(2H, t, J=6Hz), 3.71(4H, t, J=7Hz), 7.21(1 H, d, J=8Hz), 7.28(1H, d, J=5Hz), 7.42(1H, d, J=5Hz), 7.66(1H, s), 7.79(1H, d, J=8Hz)

(2) N-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル]-N-({[1-(tert-ブチル)-1,1-ジメチルシリル]オキシ}エチル)-N-メチルアミン2.00gをテトラヒドロフラン20mLに溶解させ、この溶液を-60℃に冷却し、n-ブチルリチウムの1.6mo1/Lへキサン溶液4.8mLを滴下し、同温下30分攪拌する。次いで、アセトン7.5mLを加えた後室温まで昇温し、1.5時間攪拌する。反応混合物を水および酢酸エチルの混合液中に導入し、有機層を分取する。有機層を飽和食塩水で洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥させる。減圧下に溶媒を留去し、得られた残留物をカラムクロマトグラフィー(溶離液;クロロホルム:メタノール=100:1~20:1)で精製すれば、油状の2-[5-(2-{2-[({[1-(1-(tert-ブチル)-1,1-ジメチルシリル]オキシ}エチル)(メチル)アミノ]エトキシ}エチル)ベンゾ[b]チオフェン-2-イル]-2-プロパノール1.38gを得る。

IR(neat) cm⁻¹:3397, 2929, 2857, 1109

NMR(CDCl₃) δ値:0.05(6H, s), 0.89(9H, s), 1.72(6H, s), 2.32(3H, s), 2.57(2H, t, J=6 Hz), 2.64(2H, t, J=6Hz), 2.97(2H, t, J=7Hz), 3.55(2H, t, J=6Hz), 3.67(2H, t, J=7Hz), 3.71(2H, t, J=6Hz), 7.10(1H, s), 7.22(1H, d, J=8Hz), 7.53(1H, s), 7.70(1H, d, J=8Hz) (3)2-[5-(2-{2-[({[1-(1-(tert-ブチル)-1,1-ジメチルシリル]オキシ}エチル)(メチル)アミノ]エトキシ}エチル)ベンゾ[b]チオフェン-2-イル]-2-プロパノー30 ル1.38gを90%メタノール14mLに溶解させ、この溶液に、フッ化カリウム0.39gを

加え、3時間還流する。反応混合物に水および酢酸エチルを加え、有機層を分取する。有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥させる。減圧下に溶媒を留去し、得られた残留物をカラムクロマトグラフィー(溶離液;クロロホルム:メタノール=50:1~10:1)で精製すれば、油状の2-[5-(2-{2-[(2-ヒドロキシエチル)(メチル)アミノ]エトキシ}エチル)ベンゾ[b]チオフェン]-2-プロパノール0.65gを得る。

IR (neat) cm⁻¹: 3386, 2932, 2867, 1112

NMR(CDC1₃) δ 値:1.71(6H, s), 2.30(3H, s), 2.55(2H, t, J=5Hz), 2.63(2H, t, J=6Hz), 2.97(2H, t, J=7Hz), 3.53(2H, t, J=6Hz), 3.55(2H, t, J=5Hz), 3.68(2H, t, J=7Hz), 7.12(1H, s), 7.23(1H, d, J=8Hz), 7.54(1H, s), 7.70(1H, d, J=8Hz)

実施例173

10

15

 $2-[5-(2-\{2-[(2-ヒドロキシエチル)(メチル)アミノ]エトキシ\}エチル)ベンゾ [b]チオフェン]-2-プロパノール<math>0.50$ gを酢酸エチル1mLに溶解し、この溶液にシュウ酸0.13gを含む酢酸エチル2mL溶液を加え、室温で2時間攪拌する。さらに、5Cで1時間攪拌後、析出晶を濾取し、酢酸エチルで洗浄した後、乾燥すれば、 $2-[5-(2-\{2-[(2-ヒドロキシエチル)(メチル)アミノ]エトキシ}エチル)ベンゾ[b]チオフェン]-<math>2$ -プロパノール・シュウ酸塩0.41gを得る。

融点:62.5-65.5℃

 $IR(KBr)cm^{-1}: 3374, 2973, 1111$

20 NMR (DMSO-d₆) δ 値:1.56(6H, s), 2.70(3H, s), 2.92(2H, t, J=7Hz), 3.06(2H, t, J=7Hz), 3.22(2H, t, J=7Hz), 3.68(6H, t, J=7Hz), 4.6(2H, brs), 7.14(1H, s), 7.18(1H, d, J=8Hz), 7.59(1H, s), 7.78(1H, d, J=8Hz)

実施例174

(1)N-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル]-N,N-ジエチルアミン4.75gをテトラヒドロフラン30mLに溶解させ、この溶液を-60℃に冷却し、n-ブチルリチウムの1.57mol/Lへキサン溶液16.4mLを滴下する。同温で30分間攪拌した後、ほう酸トリイソプロピル4.3mLを加える。反応混合物に水を加え、酢酸でpH6に調整した後、室温で攪拌する。この混合物にジエチルエーテルおよび1 mol/L水酸化ナトリウム水溶液を加え、水層を分取する。得られた水層を濃塩酸でpH9
 に調整した後、塩化メチレンで抽出する。この有機層を飽和食塩水で洗浄し、無

水硫酸ナトリウムで乾燥した後、減圧下に溶媒を留去すれば、5-{2-[2-(ジエチルアミノ)エトキシ]エチル}ベンゾ[b]チオフェン-2-ホウ酸2.13gを得る。

(2) 5-{2-[2-(ジエチルアミノ)エトキシ]エチル}ベンゾ[b]チオフェン-2-ホウ酸1.63gをジメトキシエタン8mLおよび水8mLの混合液に溶解させ、この溶液に炭酸ナトリウム0.81g、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)9mgおよび3-ブロモピリジン0.44mLを加え、窒素雰囲気下、2時間還流する。反応混合物に酢酸エチルおよび水を加え、有機層を分取する。有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥させる。減圧下に溶媒を留去する。得られた残留物をカラムクロマトグラフィー(溶離液;クロロホルム:メタノール=10:1)で精製すれば、N,N-ジエチル-N-(2-{2-[2-(3-ピリジル)ベンゾ[b]チオフェン-5-イル]エトキシ}エチル)アミン0.41gを得る。

IR (neat) cm⁻¹: 2968, 2868, 1113, 803, 754

NMR (CDCl₃) δ 値:1.02(6H, t, J=7Hz), 2.57(4H, q, J=7Hz), 2.67(2H, t, J=6Hz), 3.01 (2H, t, J=7Hz), 3.57(2H, t, J=6Hz), 3.72(2H, t, J=7Hz), 7.22(1H, d, J=8Hz), 7.35(1H, dd, J=5,8Hz), 7.55(1H, s), 7.66(1H, s), 7.76(1H, d, J=8Hz), 7.96(1H, d, J=8Hz), 8.57(1H, dd, J=2,5Hz), 8.98(1H, d, J=2Hz)

実施例175

10

15

N, N-ジエチル-N-(2-{2-[2-(3-ピリジル)ベンゾ[b]チオフェン-5-イル]エトキシ}エチル)アミン0.41gを酢酸エチル1mLに溶解させ、この溶液にシュウ酸0.10g 20 を含む酢酸エチル2mL溶液およびエタノールを加え、室温で攪拌する。析出晶を濾取し、エタノールで洗浄後、乾燥すれば、N, N-ジエチル-N-(2-{2-[2-(3-ピリジル)ベンゾ[b]チオフェン-5-イル]エトキシ}エチル)アミン・シュウ酸塩0.32gを得る。

 $IR(KBr)cm^{-1}:2949, 1113, 804, 720, 702$

NMR (DMSO-d₆) δ 値: 1.10(6H, t, J=7Hz), 2.8-3.3(8H, m), 3.6-3.9(4H, m), 5.0(2H, b rs), 7.31(1H, d, J=8Hz), 7.52(1H, dd, J=5,8Hz), 7.75(1H,s), 7.94(1H, d, J=8Hz), 7.95(1H,s), 8.15(1H,d,J=8Hz), 8.58(1H,dd,J=1,5Hz), 9.01(1H,d,J=1Hz)

実施例176

融点:131-133℃

2-{[2-(2-ベンソ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル](メチル)アミノ}-1-30 エタノール12.69gをエタノール20mLに溶解させ、この溶液にフマル酸5.01gを加

え、加熱溶解する。減圧下に溶媒を留去し、得られた残留物にアセトン100mLおよ びジエチルエーテル100mLを加え、室温で2時間攪拌する。さらに、5℃で1時間攪 拌後、析出晶を濾取し、ジエチルエーテル-アセトン(1:1)の混合液で洗浄した後、 乾燥すれば、2-{[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル](メチル) アミノ}-1-エタノール・フマル酸塩15.03gを得る。

融点:86-88℃

 $IR(KBr)cm^{-1}:3400, 1684, 984, 647$

NMR (DMSO- d_6) δ 値: 2.42(3H, s), 2.72(2H, t, J=6Hz), 2.85(2H, t, J=6Hz), 2.92(2H, t, J=6Hz), 3. 54(2H, t, J=6Hz), 3. 60(2H, t, J=6Hz), 3. 67(2H, t, J=6Hz), 6. 56(2H, s), 7.0(2H, brs), 7.25(1H, d, J=8Hz), 7.39(1H, d, J=5Hz), 7.72(1H, d, J=5Hz), 7.75 (1H, s), 7.89(1H, d, J=8Hz)

参考例1

10

15

(1) 2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イル-1-エタノール5.60gをN,N-ジメチルホルム アミド28mLに溶解させ、この溶液に、氷冷下、tert-ブトキシカリウム4.23gおよ び1-クロロアセチルピペリジン6.09gを加え、同温度で30分間攪拌し、次いで、室 温で2時間攪拌する。この反応混合物を、酢酸エチルおよび水の混合液中に導入し、 2mol/L塩酸でpH2.0に調整した後、有機層を分取する。有機層を水および飽和食塩 水で順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥させる。減圧下に溶媒を留去し、 得られた残留物をカラムクロマトグラフィー (溶離液;n-ヘキサン:酢酸エチル= 20 5:1~2:1) で精製すれば、油状の2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)-1 -ピペリジノ-1-エタノン8.50gを得る。

IR(KBr) cm⁻¹:2935, 1652, 1444, 1255, 1118

NMR(CDC1₃) δ 値:1.2-1.8(6H, m),3.05(2H, t, J=7Hz),3.1-3.8(4H, m),3.81(2H, t, J=7Hz), 4. 15(2H, s), 7. 1-7. 6(3H, m), 7. 7-8. 0(2H, m)

- 同様にして以下の化合物を得る。 25
 - ・2-[2-(1,3-ベンゾジオキソール-5-イル)エトキシ]-1-ピペリジノ-1-エタノン ・2-[2-(2-フェニルベンゾ[b]チオフェン-5-イル)エトキシ]-1-ピペリジノ-1-エ タノン
 - ・2-[2-(6-フルオロベンゾ[b]チオフェン-5-イル)エトキシ]-1-ピペリジノ-1-エ
- タノン 30

・2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-7-イルエトキシ)-1-ピペリジノ-1-エタノン

(2) 2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)-1-ピペリジノ-1-エタノン6. 40gをエタノール58mLおよび水6mLの混合液に溶解させ、この溶液に水酸化ナトリウム1.27gを加え4時間還流する。冷却後、析出物を濾取する。この析出物を酢酸エチルおよび水の混合液中に加え、2mol/L塩酸でpH1.5に調整した後、有機層を分取する。有機層を水および飽和食塩水で順次洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥させる。減圧下に溶媒を留去すれば、無色結晶の2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)酢酸3.72gを得る。

 $IR(KBr) cm^{-1}: 2955, 1763, 1221, 1128$

- 10 同様にして以下の化合物を得る。
 - ・2-[2-(1,3-ベンゾジオキソール-5-イル)エトキシ]酢酸
 NMR(CDC1₃)δ値:2.86(2H,t,J=7Hz),3.74(2H,t,J=7Hz),4.12(2H,s),5.92(2H,s).6.6-6.8(3H,m)
 - ・2-[2-(2-フェニルベンゾ[b]チオフェン-5-イル)エトキシ]酢酸
 - ・2-[2-(6-フルオロベンゾ[b]チオフェン-5-イル)エトキシ]酢酸
 NMR (CDC1₃) δ値:3.09(2H, t, J=7Hz), 3.85(2H, t, J=7Hz), 4.14(2H, s), 7.1-7.9(4H, m)
 ・2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-7-イルエトキシ)酢酸
 NMR (CDC1₃) δ値:3.24(2H, t, J=7Hz), 3.96(2H, t, J=7Hz), 4.12(2H, s), 6.9-7.9(6H, m)

NMR (CDCl₃) δ 値: 3. 24 (2H, t, J=7Hz), 3. 96 (2H, t, J=7Hz), 4. 12 (2H, s), 6. 9-7. 9 (6H, m) 参考例 2

- 20 (1)2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)酢酸2.70gをテトラヒドロフラン27mLに溶解させ、この溶液に、氷冷下、水素化ホウ素ナトリウム0.65gを加え、同温度で10分間攪拌する。次いで、氷冷下、反応混合物に三フッ化ホウ素ジエチルエーテル錯体3.24gを20分間で滴下し、同温度で30分間、さらに室温で2時間攪拌する。反応混合物を酢酸エチルおよび水の混合液中に導入し、2mo1/L塩酸でpH 25 1.0に調整した後、有機層を分取する。有機層を水および飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥させる。減圧下に溶媒を留去し、得られた残留物をカラムクロマトグラフィー(溶離液;n-ヘキサン:酢酸エチル=3:1~2:1)で精製すれば、油状の2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)-1-エタノール2.34gを得る。
- 30 IR(KBr) cm⁻¹: 3422, 2864, 1119, 1051

112

NMR (CDCl₃) δ 値:1.8-2.3(1H,m),3.02(2H,t,J=7Hz),3.4-4.0(6H,m),7.1-7.6(3 H,m),7.6-8.0(2H,m)

同様にして以下の化合物を得る。

- ・2-[2-(1,3-ベングジオキソール-5-イル)エトキシ]-1-エタノール
- 5 NMR (CDCl₃) δ 値:2.82(2H, t, J=7Hz), 3.4-4.3(7H, m), 5.92(2H, s), 6.7-6.9(3H, m)
 - ・2-[2-(2-フェニルベンゾ[b]チオフェン-5-イル)エトキシ]-1-エタノール

NMR(CDCl₃) δ 値:1.90(1H, s), 3.01(2H, t, J=7Hz), 3.5-4.0(6H, m), 7.1-7.9(9H, m)

- (2) 2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)-1-エタノール2.10gを塩化メ
- チレン20mLに溶解させ、この溶液に、氷冷下、メタンスルホニルクロリド1.63g
- 10 およびピリジン1.47gを加え、同温度で30分間、さらに室温で12時間攪拌する。次
- いで、反応混合物に塩化メチレンおよび水を加え、2mol/L塩酸でpH2.0に調整した
 - 後、有機層を分取する。分取した有機層を水および飽和食塩水で順次洗浄後、無 水硫酸マグネシウムで乾燥させる。減圧下に溶媒を留去し、得られた残留物をカ
 - ラムクロマトグラフィー (溶離液;n-ヘキサン:酢酸エチル=4:1~2:1) で精製す
- 15 れば、2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル メタンスルホネート2: 50gを得る。

IR(KBr)cm⁻¹:1347, 1170, 1127

NMR (CDC1₃) δ 值:2.86(3H,s),3.00(2H,t,J=7Hz),3.5-4.0(4H,m),4.2-4.5(2H,m),7.2-7.6(3H,m),7.6-8.0(2H,m)

- 20 同様にして以下の化合物を得る。
 - ・2-[2-(1,3-ベンゾジオキソル-5-イル)エトキシ]エチル メタンスルホネート NMR (CDC1₃) δ値:2.7-3.0(5H,m),3.6-3.8(4H,m),4.3-4.4(2H,m),5.92(2H,s),6.6-6.8(3H,m)
 - ・2-[2-(2-フェニルベンソ[b]チオフェン-5-イル)エトキシ]エチル メタンスル
- 25 ホネート

参考例3(1)

参考例1(1)と同様にして以下の化合物を得る。

- ・2-[2-(2,3-ジヒドロ-1,4-ベンゾジオキシン-6-イル)エトキシ]-1-ピペラジノ-1-エタノン
- 30 NMR (CDCl₃) δ 値:1.2-1.9(6H, m), 2.81(2H, t, J=7Hz), 3.1-3.7(4H, m), 3.68(2H, t,

J=7Hz), 6.6-7.0(3H, m)

- ・2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-6-イルエトキシ)-1-ピペラジノ-1-エタノン
- ·2-[2-(2,3-ジヒドロ-1H-5-インデニル)エトキシ]-1-ピペラジノ-1-エタノン
- ・2-[2-(6-メトキシベンゾ[b]チオフェン-5-イル)エトキシ]-1-ピペリジノ-1-エ
- 5 タノン
 - ・2-[2-(2-メチルベンゾ[b]チオフェン-5-イル)エトキシ]-1-ピペリジノ-1-エタ ノン
 - ・2-(3-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルプロポキシ)-1-ピペリジノ-1-エタノン
 - ・2-[2-(2-メチル-1,3-ベンソチアゾール-5-イル)エトキシ]-1-ピペリジノ-1-エ
- 10 タノン

参考例3(2)

参考例1(2)と同様にして以下の化合物を得る。

- ・2-(2-(2,3-ジヒドロ-1,4-ベングジオキシン-6-イル)エトキシ)酢酸
 NMR(CDCl₃)δ値:2.83(2H,t,J=7Hz),3.74(2H,t,J=7Hz),4.12(2H,s),4.24(4H,
- 15 s), 6.6-7.2(3H, m)
 - ・2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-6-イルエトキシ)酢酸
 NMR(CDCl₃) δ値:3.05(2H, t, J=7Hz), 3.84(2H, t, J=7Hz), 4.12(2H, s), 7.1-7.5(3
 H, m), 7.6-7.9(2H, m), 9.23(1H, s)
 - ·2-[2-(2,3-ジヒドロ-1H-5-インデニル)エトキシ]酢酸
- 20 NMR(CDCl₃) δ 値:1.8-2.3(2H,m),2.7-3.1(6H,m),3.78(2H,t,J=7Hz),4.12(2H,s),6.8-7.8(4H,m)
 - ·2-[2-(6-メトキシベンソ[b]チオフェン-5-イル) エトキシ]酢酸 IR(KBr)cm⁻¹:1732,1250,1130,1042,752

NMR(CDCl₃) δ 値: 3.06(2H, t, J=7Hz), 3.83(2H, t, J=7Hz), 3.89(3H, s), 4.11(2H,

- 25 s), 7. 19(1H, d, J=5Hz), 7. 26(1H, d, J=5Hz), 7. 32(1H, s), 7. 59(1H, s)
 - ・2-[2-(2-メチルベンゾ[b]チオフェン-5-イル)エトキシ]酢酸
 - ・2-(3-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルプロポキシ)酢酸
 NMR(CDCl₃) δ値:1.8-2.3(2H, m), 2.85(2H, t, J=7Hz), 3.59(2H, t, J=7Hz), 4.12(2H, s), 7.17(1H, d, J=8Hz), 7.27(1H, d, J=5Hz), 7.42(1H, d, J=5Hz), 7.63(1H, s),
- 30 7.79(1H, d, J=8Hz)

- ・2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-4-イルエトキシ)酢酸
 NMR(CDC1₃) δ値:3.30(2H, t, J=7Hz), 3.87(2H, t, J=7Hz), 4.12(2H, s), 7.1-8.0(5H, m)
- ・2-[2-(2-メチル-1,3-ベンゾチアゾール-5-イル)エトキシ]酢酸
- 5 IR(KBr)cm⁻¹:2916, 2867, 1716, 1428, 1220, 1136, 928

 NMR(DMS0-d₆) δ 値:2.78(3H, s), 2.97(2H, t, J=7Hz), 3.74(2H, t, J=7Hz), 4.02(2H, s), 7.29(1H, dd, J=2, 8Hz), 7.80(1H, d, J=2Hz), 7.91(1H, d, J=8Hz), 12.5(1H, brs)

 参考例 4
- 2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イル-1-エタノール2.0gをトルエン4mLと50%(W/V)水10 酸化ナトリウム水溶液8mLの混合液に懸濁させ、この懸濁液に1-プロモ-3-クロロプロパン4.4mLおよび硫酸水素テトラn-ブチルアンモニウム0.11gを加え、2時間加熱還流する。反応混合物を水およびトルエンの混合液中に導入し、有機層を分取する。分取した有機層を水で洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥させる。減圧下に溶媒を留去し、得られた残留物をカラムクロマトグラフィー(溶離液;n-ヘキサン:酢酸エチル=10:1~5:1)で精製すれば、油状の5-[2-(3-クロロプロピルオキシ)エチル]ベンゾ[b]チオフェン1.85gを得る。

同様にして以下の化合物を得る。

5-{2-[(5-クロロペンチル)オキシ]エチル}ベンゾ[b]チオフェン NMR(CDCl₃) δ値:1.2-2.1(6H, m), 2.99(2H, t, J=7Hz), 3.1-3.8(4H, m), 3.68(2H, t, J=7Hz), 7.20(1H, d, J=8Hz), 7.28(1H, d, J=5Hz), 7.42(1H, d, J=5Hz), 7.67(1H, s), 7.79(1H, d, J=8Hz)

参考例 5

- (1) 2-[(3,4-ジアミノフェネチル)オキシ]-1-エタノール・二塩酸塩1.50gを水2 0mLに溶解させ、この溶液に炭酸水素ナトリウムを加えてpH6.5に調整した後、60℃ でグリオキサール重亜硫酸ナトリウム2.22gを加え、同温度で30分間攪拌する。次いで、この反応混合物に酢酸エチルを加え、2mo1/L水酸化ナトリウム水溶液でpH 10に調整した後、有機層を分取する。分取した有機層を飽和食塩水で洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥させる。減圧下に溶媒を留去すれば、油状の2-[2-(6-キノキサリニル)エトキシ]-1-エタノール0.73gを得る。
- 30 IR(neat) cm⁻¹: 3384, 2868, 1119, 1052

NMR (CDCl₃) δ 値: 2.18(1H, brs), 3.15(2H, t, J=7Hz), 3.4-4.1(4H, m), 3.85(2H, t, J=7Hz), 7.68(1H, d, J=9Hz), 7.94(1H, s), 8.05(1H, d, J=9Hz), 8.80(2H, s)

(2) 2-[2-(6-キノキサリニル)エトキシ]-1-エタノール0.73gをベンゼン10mLに溶解させ、この溶液に塩化チオニル0.32mLを加え、30分間還流する。溶媒を留去した後、析出晶を濾取すれば、6-[2-(2-クロロエトキシ)エチル]キノキサリン・塩酸塩0.37gを得る。

NMR (CDC1₃) δ 値: 3. 25(2H, t, J=6Hz), 3. 61(2H, t, J=6Hz), 3. 74(2H, t, J=6Hz), 3. 90 (2H, t, J=6Hz), 8. 05(1H, dd, J=2, 8Hz), 8. 45(1H, s), 8. 47(1H, d, J=8Hz), 9. 15(2H, dd, J=2, 8Hz), 11. 2(1H, br s)

10 参考例 6

15

(1) 2-[(3,4-ジアミノフェネチル)オキシ]-1-エタノール・二塩酸塩1.2gをエチレングリコールモノメチルエーテル10mLに溶解させ、この溶液に酢酸ホルムアミジン0.93gを加えて30分間加熱還流する。次いで、減圧下に溶媒を留去し、得られた残留物に水および塩化メチレンを加え、2mo1/L水酸化ナトリウム水溶液でpH9に調整する。有機層を分取し、水層を塩析した後、さらに塩化メチレンで抽出する。有機層を合わせて飽和食塩水で洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥させる。減圧下に溶媒を留去し、得られた残留物をカラムクロマトグラフィー(溶離液;クロロホルム:メタノール=10:1)で精製すれば、油状の2-[2-(1H-ベンゾ[d]イミダゾール-5-イル)エトキシ]-1-エタノール0.52gを得る。

20 IR(neat) cm⁻¹:3198, 2866, 1117, 1049

NMR(CDCl₃) δ 値:3.02(2H, t, J=7Hz), 3.4-3.9(6H, m), 7.12(1H, d, J=9Hz), 7.49(1H, s), 7.57(1H, d, J=9Hz), 7.98(1H, s)

(2) 2-[2-(1H-ベンゾ[d]イミダゾール-5-イル)エトキシ]-1-エタノール0.52g をベンゼン10mLおよびクロロホルム5mLの混合液に溶解させ、この溶液に塩化チオニル0.22mLを加え、2時間還流する。溶媒を留去した後、析出晶を濾取すれば、5-[2-(2-クロロエトキシ)エチル]-1-H-ベンゾ[d]イミダゾール・塩酸塩0.56gを得る。

 $IR(KBr)cm^{-1}:3406, 2933, 1448, 1115$

NMR(DMSO-d₆) δ 値:3.03(2H, t, J=6Hz), 3.5-3.9(6H, m), 7.48(1H, d, J=8Hz), 7.74 (1H, s), 7.78(1H, d, J=8Hz), 9.57(1H, s)

参考例7

20

2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル メタンスルホネート3.00gをN,N-ジメチルホルムアミド15mLに溶解させ、この溶液にプロパルギルアミン1.40mLおよび炭酸カリウム2.76gを加え、80℃で3時間攪拌する。次いで、 反応混合物を水および酢酸エチルの混合液中に導入し、有機層を分取する。 有機層を水および飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥させる。 減圧下に溶媒を留去し、得られた残留物をカラムクロマトグラフィー(溶離液;クロロホルム:メタノール=30:1~20:1)で精製すれば、油状のN-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル]-N-(2-プロピニル)アミン1.63gを得る。

IR (neat) cm⁻¹: 3292, 2863, 1112, 756, 703

NMR (CDCl₃) δ値: 2.20(1H, t, J=2Hz), 2.85(2H, t, J=5Hz), 3.00(2H, t, J=7Hz), 3.40
(2H, d, J=2Hz), 3.59(2H, t, J=5Hz), 3.72(2H, t, J=7Hz), 7.20(1H, d, J=9Hz), 7.29(1H, d, J=5Hz), 7.42(1H, d, J=5Hz), 7.67(1H, s), 7.79(1H, d, J=9Hz)
同様にして以下の化合物を得る。

15 ・N-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル]-N-シクロプロピルア ミン

IR(neat) cm⁻¹:2938, 2861, 1438, 1115, 755, 701

NMR (CDCl₃) δ 値:0.3-0.4(4H, m), 1.9-2.2(1H, m), 2.83(2H, t, J=5Hz), 3.00(2H, t, J=7Hz), 3.56(2H, t, J=5Hz), 3.71(2H, t, J=7Hz), 7.21(1H, d, J=8Hz), 7.28(1H, d, J=5Hz), 7.42(1H, d, J=5Hz), 7.67(1H, s), 7.79(1H, d, J=8Hz)

・1-{[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル]アミノ}-2-プロパノ ール

IR(neat) cm⁻¹:3314, 2864, 1109, 755

NMR(CDCl $_3$) δ 値:1.10(3H, d, J=6Hz), 2.28(1H, d, J=3Hz), 2.32(1H, s), 2.43(1H,

25 s), 2. 57(1H, d, J=3Hz), 2. 74(2H, t, J=5Hz), 3. 00(2H, t, J=7Hz), 3. 5-3. 8(1H, m), 3. 55(2H, t, J=5Hz), 3. 72(2H, t, J=7Hz), 7. 21(1H, d, J=8Hz), 7. 28(1H, d, J=5Hz), 7. 42 (1H, d, J=5Hz), 7. 66(1H, s), 7. 80(1H, d, J=8Hz)

・3-{[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル]アミノ}-1-プロパノ ール

30 IR (neat) cm⁻¹: 3302, 2932, 2861, 1437, 1099, 703

NMR(CDCl₃) δ 値:1.60(2H, qn, J=5Hz),2.74(2H, t, J=5Hz),2.80(2H, t, J=5Hz),2.99(2 H, t, J=5Hz),3.55(2H, t, J=5Hz),3.71(2H, t, J=5Hz),3.77(2H, t, J=5Hz),7.21(1H, d, J=8Hz),7.29(1H, d, J=5Hz),7.42(1H, d, J=5Hz),7.66(1H, s),7.80(1H, d, J=8Hz)

参考例8

2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)酢酸1.0gを塩化メチレン10mLに溶 5 解させ、この溶液に、氷冷下、オキサリルクロリド0.41mLおよびN.N-ジメチルホ ルムアミド0.1mLを加え、室温で1.5時間攪拌する。−50℃に冷却後、DL-アラニノ ール0.41mlおよびトリエチルアミン1.77mlを滴下し、室温で4時間攪拌する。反応 混合物に氷水を加え、6mol/L塩酸でpH1に調整し,有機層を分取する。有機層を飽 10 和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下に溶媒を留去する。 得られた残留物をテトラヒドロフラン10mLに溶解し、氷冷化、ボラン-テトラヒド ロフラン錯体の1mol/Lテトラヒドロフラン溶液16.9mLを滴下し、室温で13時間攪 拌する。反応混合物に6mol/L塩酸5.6mLを加え、1時間加熱還流する。冷却した後、 減圧下に溶媒を留去し、得られた残留物に水および酢酸エチルを加え、水層を分 15 取する。水層に酢酸エチルを加え、50%水酸化ナトリウム水溶液でpH 9.5に調整し、 有機層を分取する。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥 させる。 減圧下に溶媒を留去し、 得られた油状物をカラムクロマトグラフィー (溶 離液;クロロホルム:メタノール=40:1~30:1) で精製すれば、淡黄色油状の2-{[2 -(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル]アミノ}-1-プロパノール0.80 20 gを得る。

IR (neat) cm⁻¹:3301, 2864, 1438, 1113, 702

NMR(CDC1₃) δ 値:0.98(3H, d, J=6Hz), 2.2(2H, brs), 2.5-3.4(5H, m), 3.50(2H, t, J=5Hz), 3.59(2H, d, J=5Hz)3.71(2H, t, J=7Hz), 7.20(1H, d, J=8Hz), 7.27(1H, d, J=5Hz), 7.42(1H, d, J=5Hz), 7.66(1H, s), 7.79(1H, d, J=8Hz)

- 25 同様にして以下の化合物を得る。
 - ・N-[2-(2-ベンゾ[b] チオフェン-5-イルエトキシ)エチル]-N-メチルアミン $IR(neat) cm^{-1}: 3328, 2864, 1438, 1099, 732$

NMR(CDCl₃) δ 値: 2. 41(3H, s), 2. 74(2H, t, J=5Hz), 3. 01(2H, t, J=7Hz), 3. 59(2H, t, J=5Hz) 3. 72(2H, t, J=7Hz), 7. 21(1H, d, J=8Hz), 7. 28(1H, d, J=6Hz), 7. 42(1H, d, J=6

30 Hz), 7. 66 (1H, s), 7. 79 (1H, d, J=8Hz)

・N-[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル]-N-(2-メトキシエチル)アミン

IR(neat) cm⁻¹:2924, 2864, 1111, 704

NMR(CDCl₃) δ 値:1.9(1H, brs),2.6-2.9(4H, m),3.00(2H, t, J=7Hz),3.33(3H, s),3.44(2H, t, J=5Hz),3.58(2H, t, J=5Hz),3.70(2H, t, J=7Hz),7.20(1H, d, J=8Hz),7.27(1H, d, J=5Hz),7.41(1H, d, J=5Hz),7.65(1H, s),7.78(1H, d, J=8Hz)

参考例9

5

30

(1) 2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)酢酸5.00gを塩化メチレン50m Lに溶解させ、この溶液に、氷冷下、オキサリルクロリド2.2mLおよびN,N-ジメチ ルホルムアミド0.1mLを加え、室温で30分攪拌する。次いで、減圧下に溶媒を留去 10 し、得られた残留物をテトラヒドロフラン5mLに溶解させ、この溶液を、氷冷下、 水素化ナトリウム1.01gおよびマロン酸 ジ-tert-ブチル5.70mLから調整した、マ ロン酸 ジ-tert-ブチルのナトリウム塩のテトラヒドロフラン溶液に滴下し、同温 で30分攪拌する。反応混合物を氷水および酢酸エチルの混合液中に導入し、2mol /L塩酸で p H 1. 0に調整後、有機層を分取する。有機層を飽和食塩水で洗浄後、無 15 水硫酸マグネシウムで乾燥させる。減圧下に溶媒を留去し、得られた残留物に塩 化メチレン20mLおよびトリフルオロ酢酸10mlを加え1時間還流する。減圧下に溶媒 を留去し、残留物を加熱して脱炭酸する。この反応混合物に水および酢酸エチル を加え、有機層を分取する。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩 水で順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥させる。減圧下に溶媒を留去して 20 得られた残留物をカラムクロマトグラフィー(溶離液;n-ヘキサン:酢酸エチル= 7:1~5:1)で精製すれば、1-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)アセトン3. 67gを得る。

NMR(CDCl₃) δ 値:2.11(3H,s),3.06(2H,t,J=7Hz),3.76(2H,t,J=7Hz),4.03(2H,s),7.22(1H,d,J=8Hz),7.28(1H,d,J=5Hz),7.43(1H,d,J=5Hz),7.68(1H,s),7.80(1H,d,J=8Hz)

(2) 1-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)アセトン2.60gをエタノール13mLに溶解させ、この溶液に、氷冷下、水素化ホウ素ナトリウム0.13gを加え、室温で1時間攪拌する。次いで、氷冷下2mol/L塩酸1.7mLを加え、室温で20分攪拌した後、反応混合物に水および酢酸エチルを加え、有機層を分取する。有機層を飽

和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥させる。減圧下に溶媒を留去し、得られた残留物を塩化メチレン26mLに溶解させ、氷冷下、メタンスルホニルクロリド1.0mLおよびトリエチルアミン1.8mLを加え、室温で30分間攪拌する。反応混合物中に水を加え、有機層を分取する。有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄後、

5 無水硫酸マグネシウムで乾燥させる。減圧下に溶媒を留去して得られた残留物を カラムクロマトグラフィー(溶離液;n - ヘキサン:酢酸エチル=10:1~3:1)で精 製すれば、2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)-1-メチルエチル メタン スルフォネート2.75gを得る。

 $IR(KBr)cm^{-1}:1332,1175,923,904$

NMR(CDCl₃) δ 値:1.36(3H, d, J=7Hz), 2.80(3H, s), 3.00(2H, t, J=7Hz), 3.56(2H, d, J=2Hz), 3.76(2H, t, J=7Hz), 4.83(1H, dq, J=2, 7Hz), 7.20(1H, d, J=8Hz), 7.28(1H, d, J=5Hz), 7.43(1H, d, J=5Hz), 7.65(1H, s), 7.79(1H, d, J=8Hz)

参考例10

- (1)2-(4-メトキシフェニル)エチル アセテート5.9gを塩化メチレン30mLに溶解 させ、この溶液に、氷冷下、塩化アセチル3.8mLおよび塩化アルミニウム7.2gを加え、同温で3時間攪拌する。反応混合物を氷水中に導入し、有機層を分取する。有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥させる。減圧下に溶媒を留去すれば、油状の2-(3-アセチル-4-メトキシフェニル)エチルアセテートの粗生成物7.1gを得る。

IR (neat) cm⁻¹:1668, 1496, 1253, 1024

エタノール0.80gを得る。

NMR(CDCl₃) δ 値:1.5(1H, brs), 2.61(3H, s), 2.83(2H, t, J=7Hz), 3.79(2H, t, J=7H 30 z), 3.90(3H, s), 6.92(1H, d, J=8Hz), 7.35(1H, dd, J=2,8Hz), 7.59(1H, d, J=2Hz) (3)2-(3-アセチル-4-メトキシフェニル)エタノール0.80gをトルエン1.0mLおよび50%(∀/V)水酸化ナトリウム水溶液5.0mLの混合液に溶解させ、この溶液に、硫酸水素テトラn-ブチルアンモニウム0.28gおよび1-(2-クロロエチル)ジエチルアミン・塩酸塩0.90gを順次加え、20分間還流する。反応混合物を水およびトルエンの混合液中に導入し、有機層を分取する。有機層を飽和食塩水で洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥させる。減圧下に溶媒を留去し、得られた残留物をカラムクロマトグラフィー(溶離液;クロロホルム:エタノール=50:1~10:1)で精製すれば、油状の1-[5-{2-[2-(ジエチルアミノ)エトキシ]エチル}-2-メトキシフェニル]-1-エタノン1.20gを得る。

10 IR(neat) cm⁻¹:2967, 1676, 1498, 1252, 1114

NMR(CDCl₃) δ 値:1.01(6H, t, J=7Hz), 2.56(4H, q, J=7Hz), 2.60(3H, s), 2.5-2.8(2 H, m), 2.84(2H, t, J=7Hz), 3.52(2H, t, J=7 Hz), 3.79(2H, t, J=8 Hz), 3.89(3H, s), 6.7-7.0(1H, m), 7.2-7.5(1H, m), 7.57(1H, d, J=2Hz)

(4) 1-(5-{2-[2-(ジエチルアミノ)エトキシ]エチル}-2-メトキシフェニル)-115 エタノン1.20gを酢酸エチル5.0mLに溶解させ、この溶液に3.7mo1/L乾燥塩化水素
- 酢酸エチル溶液1.1mLを加え減圧下に溶媒を留去する。得られた残留物を塩化メ
チレン6.0mLに溶解させ、氷冷下、塩化アルミニウム1.60gおよびヨウ化ナトリウ
ム0.70gを順次加え、室温で2時間攪拌する。この反応混合物に、氷水およびクロロホルムを加え、1.0mo1/L水酸化ナトリウム水溶液でpH8.0に調整した後、有機層
20 を分取する。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去すれば、油状の1-(5-{2-[2-(ジエチルアミノ)エトキシ]エチル}-2-ヒドロキシフェニル)-1-エタノン1.10gを得る。

NMR(CDCl₃) δ 値:1.06(3H, t, J=7Hz), 1.09(3H, t, J=8Hz), 2.4-3.0(8H, m), 2.63(3 H, s), 3.5-3.9(4H, m), 6.7-7.5(2H, m), 7.57(1H, s), 12.15(1H, s)

25 同様にして、以下の化合物を得る。

・1-(5-{2-[2-(ジメチルアミノ)エトキシ]エチル}-2-ヒドロキシフェニル)-1-エタノン

IR(neat)cm⁻¹:1642,1488,1297,1116

NMR(CDCl₃) δ 値:2.26(6H, s), 2.50(2H, t, J=6Hz), 2.62(3H, s), 2.85(2H, t, J=7H z), 3.55(2H, t, J=6Hz), 3.63(2H, t, J=7Hz), 6.90(1H, d, J=9Hz), 7.35(1H, dd, J=2, 9

Hz), 7. 59 (1H, d, J=2Hz), 12. 11 (1H, brs)

参考例11

15

IR(neat) cm⁻¹:2977, 1729, 1599, 1421, 1303, 1124, 1059, 910 $\text{NMR}(\text{CDCl}_3) \ \delta \ \text{値}: 1.21(6\text{H}, \, \text{t}, \, \text{J=7Hz}), \, 3.\, 16(2\text{H}, \, \text{d}, \, \text{J=6Hz}), \, 3.\, 3-4.\, 0(4\text{H}, \, \text{m}), \, 3.\, 92(3\text{H}, \, \text{s}), \, 3.\, 96 \ (3\text{H}, \, \text{d}, \, \text{J=1Hz}), \, 4.\, 71(1\text{H}, \, \text{t}, \, \text{J=6Hz}), \, 7.\, 05(1\text{H}, \, \text{dd}, \, \text{J=1}, \, 9\text{Hz}), \, 7.\, 60(1\text{H}, \, \text{dd}, \, \text{J=7}, \, 9\text{Hz})$

同様にして以下の化合物を得る。

· 4-[(2,2-ジエトキシエチル)スルファニル]-2-フルオロ-3-(メチルスルファニル)安息香酸メチル

 $IR (\texttt{neat}) \ \texttt{cm}_{1}^{-1} \colon 2976, 1719, 1590, 1432, 1391, 1290, 1112, 1058, 905, 774$

- 20 NMR (CDCl₃) δ 値:1.23(6H, t, J=7Hz), 2.42(3H, s), 3.18(2H, d, J=5Hz), 3.4-4.0(4H, m), 3.92(3H, s), 4.74(1H, t, J=5Hz), 7.07(1H, d, J=9Hz), 7.82(1H, dd, J=7.9Hz)
 - ・4-[(2,2-ジエトキシエチル)スルファニル]-2-フルオロ-3-メチル安息香酸 メチル
 - ・2-クロロ-4-[(2,2-ジメトキシエチル)スルファニル]安息香酸メチル
- 25 ・4-[(2,2-ジエトキシエチル)スルファニル]-2-フルオロ安息香酸メチル
 - ・2-[(2,2-ジエトキシエチル)スルファニル]-4-フルオロ安息香酸メチル
 - ·2-[(2,2-ジエトキシエチル)スルファニル]-6-フルオロ安息香酸メチルIR(neat)cm⁻¹:1736,1278,1108,1058
- (2) 4-[(2,2-ジエトキシエチル)スルファニル]-2-フルオロ-3-メトキシ安息香 30 酸メチル19.0gをトルエン190mLに溶解させ、この溶液に85%リン酸19mLを加え、3

時間還流し、共沸脱水する。反応混合物に水および酢酸エチルを加え、不溶物を濾去後、有機層を分取する。有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥させる。減圧下に溶媒を留去し、得られた残留物をカラムクロマトグラフィー(溶離液;ヘキサン:酢酸エチル=5:1)で精製すれば、6-フルオロ-7-メトキシベンゾ[b]チオフェン-5-カルボン酸メチル5.95gを得る。

NMR(CDCl₃) δ 値:3.97(3H,s),4.15 (3H,d,J=2Hz),7.33(1H,d,J=5Hz),7.45(1H,d,J=5Hz),8.09(1H,d,J=5Hz)

同様にして以下の化合物を得る。

- ・6-フルオロ-7-(メチルチオ)ベンゾ[b]チオフェン-5-カルボン酸メチル

 10 NMR (CDCl₃) δ 値: 2.56(3H, s), 3.97(3H, s), 7.38(1H, d, J=5Hz), 7.50(1H, d, J=5Hz), 8.34(1H, d, J=6Hz)
 - ・6-フルオロ-7-メチルベンゾ[b]チオフェン-5-カルボン酸メチル
 - ・4-クロロベンゾ[b]チオフェン-5-カルボン酸メチル
 - ・6-クロロベンゾ[b]チオフェン-5-カルボン酸メチル
- 15 · 4-フルオロベンゾ[b]チオフェン-5-カルボン酸メチルIR(KBr)cm⁻¹:1711,1290,1199,1127,740
 - ・6-フルオロベンゾ[b]チオフェン-5-カルボン酸メチル
 - ・4-フルオロベンゾ[b]チオフェン-7-カルボン酸メチル
 - ・6-フルオロベンゾ[b]チオフェン-7-カルボン酸メチル

20 参考例12

6-フルオロベンゾ[b]チオフェン-5-カルボン酸メチル7.00gをN,N-ジメチルホルムアミド35mLに溶解させ、この溶液にナトリウムメトキシド(28%メタノール溶液)7.1mLを加え、80℃で4時間攪拌する。反応混合物に水および酢酸エチルを加え、有機層を分取する。有機層を水および飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫25 酸マグネシウムで乾燥させる。減圧下に溶媒を留去し、得られた残留物をカラムクロマトグラフィー(溶離液;ヘキサン:酢酸エチル=20:1~3:1)で精製すれば、油状の6-メトキシベンゾ[b]チオフェン-5-カルボン酸メチル6.30gを得る。

参考例13

(1)6-フルオロ-7-メトキシベング[b]チオフェン-5-カルボン酸メチル5.90gを9 30 0%メタノール水溶液30mLに溶解させ、この溶液に水酸化ナトリウム1.18gを加え、 室温で6時間攪拌する。反応混合物を減圧下に濃縮し、得られた残留物に水および ヘキサンを加え、水層を分取する。この水層を6mol/L塩酸でpH1に調整し、析出晶 を濾取する。水で洗浄した後、乾燥すれば、淡褐色結晶の6-フルオロ-7-メトキシ ベンゾ[b]チオフェン-5-カルボン酸5.20gを得る。

- 5 同様にして以下の化合物を得る。
 - ·6-フルオロ-7-(メチルチオ)ベンゾ[b]チオフェン-5-カルボン酸
 - ·6-フルオロ-7-メチルベンゾ[b]チオフェン-5-カルボン酸
 - ·4-クロロベンゾ[b]チオフェン-5-カルボン酸
 - ·6-クロロベンゾ[b]チオフェン-5-カルボン酸
- 10 · 4-フルオロベンゾ[b]チオフェン-5-カルボン酸
 - ·6-フルオロベンゾ[b]チオフェン-5-カルボン酸
 - ·4-フルオロベンゾ[b]チオフェン-7-カルボン酸
 - ・6-フルオロベンゾ[b]チオフェン-7-カルボン酸
 - ·6-メトキシベンゾ[b]チオフェン-5-カルボン酸
- (2) 6-フルオロ-7-メトキシベンゾ[b]チオフェン-5-カルボン酸4.00gを塩化メ 15 チレン40mLに懸濁させ、この懸濁液に塩化チオニル1.55mLを加え、2時間還流する。 反応混合物を減圧下に濃縮し、得られた残留物を塩化メチレン40mLに溶解させる。 この溶液に氷冷下、ジアゾメタンの0.5mol/Lジエチルエーテル溶液200mLを加え、 室温で1時間攪拌する。反応混合物に酢酸6.1mLを加え、室温で10分攪拌後、水お よび酢酸エチルを加え、有機層を分取する。有機層を飽和食塩水で洗浄後,無水硫 20 酸マグネシウムで乾燥させ、減圧下に溶媒を留去する。得られた残留物をメタノ ール40mLに懸濁させ、5℃で安息香酸銀2.03gとトリエチルアミン17.3mLの混合物 を加え、室温で1時間攪拌する。反応混合物に水および酢酸エチルを加え、6mol/ L塩酸でpH1に調整後、不溶物を濾去し、有機層を分取する。有機層を飽和食塩水 で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥させる。減圧下に溶媒を留去し、得られ 25 た残留物をカラムクロマトグラフィー(溶離液;ヘキサン:酢酸エチル=5:1) で精 製すれば、油状の2-(6-フルオロ-7-メトキシベンゾ[b]チオフェン-5-イル)酢酸メ チル3.87gを得る。

IR(neat) cm⁻¹:2952, 1735, 1466, 1073

30 NMR(CDCl₃) δ 値: 3.73(3H, s), 3.78(2H, d, J=2Hz), 4.13(3H, d, J=2Hz), 7.26(1H,

124

s). 7. 35(1H, s), 7. 41(1H, s)

同様にして以下の化合物を得る。

- ·2-[6-フルオロ-7-(メチルチオ)ベンゾ[b]チオフェン-5-イル)酢酸メチルIR(neat) cm⁻¹:1740,1435,1263,1202,1173,1033,746,707
- 5 NMR (CDC1₃) δ 値:2.54(3H, s), 3.73(3H, s), 3.79(2H, d, J=2Hz), 7.27(1H, d, J=5Hz), 7.42(1H, d, J=5Hz), 7.63(1H, d, J=7Hz)
 - ・2-(6-フルオロ-7-メチルベンゾ[b]チオフェン-5-イル)酢酸メチル
 - ·2-(4-クロロベンゾ[b]チオフェン-5-イル)酢酸メチルIR(neat)cm⁻¹:1737,1169,840,756
- 10 ・2-(6-クロロベンゾ[b]チオフェン-5-イル)酢酸メチル
 - ・2-(4-フルオロベンゾ[b]チオフェン-5-イル)酢酸メチル
 - ·2-(6-フルオロベンゾ[b]チオフェン-5-イル)酢酸メチルIR(neat) cm⁻¹:1740,1465,1243,1166
 - ・2-(4-フルオロベンゾ[b]チオフェン-7-イル)酢酸メチル
- 15 IR (neat) cm⁻¹: 1737, 1447, 1215, 1163, 913
 - ·2-(6-フルオロベンゾ[b]チオフェン-7-イル)酢酸メチルIR(neat) cm⁻¹:1744,1472,1240,960,814
 - ・2-(6-メトキシベンゾ[b]チオフェン-5-イル)酢酸メチルIR(neat) cm⁻¹:1736,1436,1046
- 20 (3) 2-(6-フルオロ-7-メトキシベンゾ[b]チオフェン-5-イル)酢酸メチル3.87g をメタノール39mLに溶解させ、この溶液に3mol/L水酸化ナトリウム水溶液6.6mL を加え、室温で4時間攪拌する。反応混合物を減圧下に濃縮し、得られた残留物に 水および酢酸エチルを加え、6mol/L塩酸でpH1に調整する。有機層を分取し、飽和 食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥させる。減圧下に溶媒を留去すれ 25 ば、褐色結晶の2-(6-フルオロ-7-メトキシベンゾ[b]チオフェン-5-イル)酢酸2.8 0gを得る。

NMR (DMSO-d₆) δ 値 : 3.75 (2H, d, J=2Hz), 4.05 (3H, d, J=2Hz), 7.41 (1H, d, J=5Hz), 7.54 (1H, d, J=5Hz), 7.72 (1H, d, J=5Hz), 12.5 (1H, brs)

同様にして以下の化合物を得る。

30 ·2-[6-フルオロ-7-(メチルチオ)ベンゾ[b]チオフェン-5-イル)酢酸

- ・2-(6-フルオロ-7-メチルベンゾ[b]チオフェン-5-イル)酢酸
- ・2-(4-クロロベンゾ[b]チオフェン-5-イル)酢酸
- ·2-(6-クロロベンゾ[b]チオフェン-5-イル)酢酸
- ・2-(4-フルオロベンソ[b]チオフェン-5-イル)酢酸
- 5 ・2-(6-フルオロベンゾ[b]チオフェン-5-イル)酢酸
 - ・2-(4-フルオロベンゾ[b]チオフェン-7-イル)酢酸
 - ・2-(6-フルオロベンゾ[b]チオフェン-7-イル)酢酸
 - ・2-(6-メトキシベンゾ[b]チオフェン-5-イル)酢酸

参考例14

10 2-(6-フルオロ-7-メトキシベンゾ[b]チオフェン-5-イル)酢酸1.74gを塩化メチレン17.4mLに懸濁させ、この懸濁液に三臭化ホウ素の1mo1/L塩化メチレン溶液13.8mLを加え、室温で3時間攪拌する。反応混合物を塩化メチレンおよび水の混合液に注ぎ、有機層を分取する。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧下に溶媒を留去すれば灰色結晶の2-(6-フルオロ-7-ヒドロキシベンゾ[b]チオフェン-5-イル)酢酸1.42gを得る。

NMR (DMSO- $d_{\rm e}$) δ 値:3.71(2H, d, J=2Hz),7.28(1H, d, J=5Hz),7.34(1H, d, J=5Hz),7.65(1H, d, J=5Hz),10.5(1H, brs)

参考例15

2-(6-フルオロ-7-メトキシベンゾ[b]チオフェン-5-イル)酢酸1.42gをテトラヒ20 ドロフラン8.1mLに溶解させ、この溶液に、氷冷下、ボラン-テトラヒドロフラン錯体の1mol/Lテトラヒドロフラン溶液4.8mLを加え、室温で2時間攪拌する。反応混合物に酢酸エチルおよび水を加え、2mol/L水酸化ナトリウム水溶液でpH10に調整した後、有機層を分取する。有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥させる。減圧下に溶媒を留去すれば、油状の2-(6-フルオロ-7-メトキ25 シベンゾ[b]チオフェン-5-イル)-1-エタノール0.72gを得る。

IR(neat) cm⁻¹:3358, 2938, 1460, 1357, 1076

NMR(CDCl₃) δ 値:3.01(2H, dt, J=2, 7Hz), 3.91(2H, t, J=7Hz), 4.12(3H, d, J=2Hz), 7.25(1H, s), 7.33(1H, s), 7.39(1H, s)

同様にして以下の化合物を得る。

30 ・2-[6-フルオロ-7-(メチルチオ)ベンゾ[b]チオフェン-5-イル)-1-エタノール

IR(neat) cm⁻¹: 3363, 2926, 1428, 1257, 1045

NMR(CDCl₃) δ 値:2.54(3H, s), 3.02(2H, t, J=6Hz), 3.92(2H, t, J=6Hz), 7.28(1H, d, J=5Hz), 7.42(1H, d, J=5Hz), 7.63(1H, d, J=6Hz)

- ・2-(6-フルオロ-7-メチルベンゾ[b]チオフェン-5-イル)-1-エタノール
- 5 ・2-(4-クロロベンゾ[b]チオフェン-5-イル)-1-エタノール
 IR(neat) cm⁻¹:3322,1419,1052,696
 NMR(CDCl₃) δ値:3.16(2H,t,J=7Hz),3.94(2H,t,J=7Hz),7.26(1H,d,J=8Hz),7.50
 (2H,s),7.72(1H,d,J=8Hz)
 - ・2-(6-クロロベンゾ[b]チオフェン-5-イル)-1-エタノール
- 10 ・2-(4-フルオロベンゾ[b]チオフェン-5-イル)-1-エタノール
 IR(neat) cm⁻¹:3362,1464,1245,1043
 NMR(CDC1₃) δ値:3.09(2H, t, J=7Hz), 3.98(2H, t, J=7Hz), 6.8-7.2(2H, m), 7.40(1H, s), 7.35(1H, s)
 - ・2-(6-フルオロベンゾ[b]チオフェン-5-イル)-1-エタノール
- 15 ・2-(4-フルオロベンゾ[b] チオフェン-7-イル)-1-エタノール
 IR(neat) cm⁻¹:3366,1444,1043,911,702
 NMR(CDC1₃) δ値:3.02(2H, t, J=6Hz), 3.90(2H, t, J=6Hz), 7.1-7.4(3H, m), 7.63(1H, d, J=8Hz)
 - ・2-(6-フルオロベンゾ[b]チオフェン-7-イル)-1-エタノール
- IR (neat) cm⁻¹:3348, 1469, 1235, 1043, 810

 NMR (CDCl₃) δ 値:3. 19(2H, t, J=6Hz), 3. 98(2H, t, J=6Hz), 7. 12(1H, t, J=9Hz), 7. 29

 (1H, d, J=5Hz), 7. 39(1H, d, J=5Hz), 7. 65(1H, dd, J=5, 9Hz)
 - ・2-(6-メトキシベング[b]チオフェン-5-イル)-1-エタノール IR(neat) cm⁻¹: 3368, 1468, 1244, 1045
- 25 NMR(CDCl₃) δ 值:3.00(2H, t, J=6Hz), 3.87(2H, t, J=6Hz), 3.89(3H, s), 7.23(1H, s), 7.32(1H, s), 7.35(1H, s), 7.59(1H, s)
 - ・6-フルオロ-5-(2-ヒドロキシエチル)ベンゾ[b]チオフェン-7-オール
 IR(neat) cm⁻¹:3463, 1465, 1350, 1213, 1032, 1012, 871, 705
 NMR(DMSO-d₆) δ値:2.84(2H, t, J=7Hz), 3.5-3.8(2H, m), 4.72(1H, t, J=5Hz), 7.25
- 30 (1H, d, J=5Hz), 7.31(1H, d, J=5Hz), 7.62(1H, d, J=5Hz), 10.31(1H, brs)

参考例16

- (1)トルエンチオール25gをエタノール90mLに溶解させ、この溶液に水酸化カリウム12.42gおよびプロモアセトアルデヒドジエチルアセタール33.3mLを加え、2時間30分還流する。反応混合物を氷水およびジエチルエーテルの混合液中に導入し、有機層を分取する。有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥させる。減圧下に溶媒を留去し、得られた残留物を減圧蒸留(113~125℃/2.5mmHg) すれば、油状の1-[(2,2-ジエトキシエチル)スルファニル]-3-メチルベンゼン41.5gを得る。
- (2)1-[(2,2-ジエトキシエチル)スルファニル]-3-メチルベンゼンを用い、参考10 例11(2)と同様にして、4-メチルベンゾ[b]チオフェンおよび6-メチルベンゾ[b]チオフェンの混合物23.53gを得る。
 - (3) 4-メチルベンゾ[b]チオフェンおよび6-メチルベンゾ[b]チオフェンの混合物23.53gをベンゼン350mLに溶解させ、この溶液に過酸化ベンゾイル0.77gおよびN-ブロモスクシンイミド39.56gを加え、2時間還流する。50℃まで冷却した後、酢酸70mL、水70mLおよびヘキサメチレンテトラミン44.51gを加え、2時間還流する。減圧下に溶媒を留去し、得られた残留物に水および酢酸エチルを加え、炭酸カリウムでpH7.5に調整する。有機層を分取し、水および飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥させる。減圧下に溶媒を留去し、得られた残留物をカラムクロマトグラフィー(溶離液;ヘキサン:酢酸エチル=19:1~15:1)で精製すれば、油状のベンゾ[b]チオフェン-4-カルボアルデヒド5.24g、ベンゾ[b]チオフェン-6-カルボアルデヒド5.09gおよびこれらの混合物6.71gを得る。

参考例17

15

20

(1)窒素雰囲気下、(メトキシメチル)トリフェニルホスホニウムクロリド4.85gをテトラヒドロフラン40mLに懸濁させ、この懸濁液に、ジイソプロピルアミン1.25 5mLを加え、-60℃に冷却する。n-ブチルリチウムの1.6mol/Lへキサン溶液6.6mlを滴下し、氷冷下、30分間攪拌する。次いで、反応混合物を-60℃に冷却し、次いで、ベンゾ[b]チオフェン-4-カルボアルデヒド1.72gをテトラヒドロフラン15mLに溶解させた溶液を滴下後、室温で一晩放置する。反応混合物を水および酢酸エチルの混合液中に導入し、有機層を分取する。有機層を飽和食塩水で洗浄後、無30水硫酸マグネシウムで乾燥させる。減圧下に溶媒を留去し、得られた残留物にジ

エチルエーテルを加え、析出した結晶を濾去する。減圧下に溶媒を留去し、得られた残留物をカラムクロマトグラフィー(溶離液;n-ヘキサン:酢酸エチル=100:1~50:1)で精製すれば、油状の2-ベンゾ[b]チオフェン-4-イル-1-エテニル メチル エーテル1.04gを得る。

- 5 (2)2-ベンゾ[b]チオフェン-4-イル-1-エテニル メチル エーテル1.57gをジオキサン8mLおよび水2.4mLの混合液に溶解させ、この溶液に濃硫酸0.09mLを加え、1時間30分還流する。反応混合物に水および酢酸エチルを加え、有機層を分取する。有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥させる。減圧下に溶媒を留去すれば、2-ベンゾ[b]チオフェン-4-イルアセトアルデヒドの粗生成物1.45gを得る。
- (3) 水素化ホウ素ナトリウム0.16gを90%メタノール8mLに懸濁させ、この懸濁液に、氷冷下、2-ベンゾ[b]チオフェン-4-イルアセトアルデヒド1.45gをメタノール6mLに溶解させた溶液を滴下し、室温で30分間攪拌する。反応混合物に水および酢酸エチルを加え、6mol/L塩酸でpH2.0に調整した後、有機層を分取する。有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥させる。減圧下に溶媒を留去し、得られた残留物をカラムクロマトグラフィー(溶離液;トルエン:酢酸エチル=50:1~2:1)で精製すれば、2-ベンゾ[b]チオフェン-4-イル-1-エタノール0.88gを得る。

 $IR(neat) cm^{-1}: 3348, 1043, 759$

20 NMR(CDCl₃) δ 値: 3.22(2H, t, J=6Hz), 3.96(2H, t, J=6Hz), 7.21(1H, d, J=7Hz), 7.31 (1H, t, J=7Hz), 7.46(2H, s), 7.78(1H, d, J=7Hz)

参考例18

- (1)ベンゾ[b]チオフェン-6-カルボアルデヒド1.67gをジメチルスルホキシド8.4mLに溶解させ、この溶液にトリメチルスルホニウムヨージド2.52gおよび水酸化 カリウム0.69gを加え、50~55℃で3時間攪拌する。反応混合物を水およびジエチルエーテルの混合液中に導入し、有機層を分取する。有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥させる。減圧下に溶媒を留去すれば、2-ベンゾ[b]チオフェン-6-イルオキシランの粗生成物1.80gを得る。
- (2)水素化ホウ素ナトリウム0.16gをテトラヒドロフラン20mLに懸濁させ、三フ 30 ッ化ホウ素ジエチルエーテル錯体0.85mLを滴下し、室温で10分間攪拌する。氷冷

下、2-ベンゾ[b]チオフェン-6-イルオキシラン1.80gをテトラヒドロフラン10mLに溶解させた溶液を滴下し、室温で2時間攪拌する。反応混合物に、アセトンを加え、30分攪拌後、水および酢酸エチルを加え、有機層を分取する。有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄後、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥させる。減圧下に溶媒を留去し、得られた残留物をカラムクロマトグラフィー(溶離液;ヘキサン:酢酸エチル=10:1~5:1)で精製すれば、油状の2-ベンゾ[b]チオフェン-6-イル-1-エタノール0.81gを得る。

IR(neat) cm⁻¹: 3352, 2938, 1047, 817

NMR(CDCl₃) δ 値:2.98(2H, t, J=6Hz), 3.91(2H, t, J=6Hz), 7.2-7.4(3H, m), 7.72(1 H, s), 7.76(1H, d, J=8Hz)

同様にして以下の化合物を得る。

・2-(2-メチル-1,3-ベンゾチアゾール-5-イル)エタノール

参考例 1 9·

10

- (1)2,3,4,5-テトラフルオロ安息香酸10gをジメチルスルホキシド50mLに溶解させ、この溶液にブロモエタン4.6mLおよび炭酸カリウム8.19gを加え、70℃で2時間 攪拌する。次いで、反応混合物に炭酸カリウム18.52gおよびマロン酸 tert-ブチル エチル15.02gを加え、90℃で2時間攪拌する。反応混合物に水、トルエンを加え、この混合液を6mol/L塩酸でpH4に調整し、有機層を分取する。有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去する。得られた残留物をトルエン50mLに溶解し、p-トルエンスルホン酸一水和物0.2gを加え、3.5時間還流する。反応混合物に水および酢酸エチルを加え、有機層を分取する。有機層を水、飽和重曹水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥させる。減圧下に溶媒を留去すれば4-エトキシカルボニル-2,3,6-トリフルオロフェニル酢酸エチル15.2gを得る。
- 25 (2) 4-エトキシカルボニル-2,3,6-トリフルオロフェニル酢酸エチル15.2gをジメチルスルホキシド66mLに溶解させ、この溶液に炭酸カリウム7.84gおよび水硫化ナトリウム・n水和物(純度70%)4.54gを加え、40℃で2時間攪拌する。反応混合物を5℃まで冷却し、クロロ酢酸 tert-ブチル8.1mLを加え、同温で20分攪拌した後、tert-ブトキシカリウム6.36gを加え、1時間攪拌する。反応混合物に水およ30 び酢酸エチルを加え、6mo1/L塩酸でpH1に調整し、有機層を分取する。有機層を水、

飽和重曹水および飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、 減圧下に溶媒を留去すれば6-(2-エトキシ-2-オキソエチル)-5,7-ジフルオロ-3-オキソ-2,3-ジヒドロベンゾ[b]チオフェン-2-カルボン酸tert-ブチル19.2gを得 る。

- (3) 6-(2-エトキシ-2-オキソエチル)-5,7-ジフルオロ-3-オキソ-2,3-ジヒドロ ベンゾ[b]チオフェン-2-カルボン酸tert-ブチル19.2gをトルエン60mLに溶解さ せ、この溶液に、p-トルエンスルホン酸―水和物0.96gを加え、2.5時間還流する。 反応混合物に水を加え、有機層を分取する。有機層を水、飽和重曹水および飽和 食塩水で順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥させ、減圧下に溶媒を留去す る。得られた残留物をメタノール100mLに溶解させ、これに水素化ホウ素ナトリウ 10 ム0.97gを加え、室温で30分攪拌する。p-トルエンスルホン酸一水和物5.88gを加 え、1時間還流する。反応混合物を、減圧下に濃縮し、得られた残留物に水および 酢酸エチルを加え、有機層を分取する。有機層を水、飽和重曹水および飽和食塩 水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥させる。減圧下に溶媒を留去し、 得られた残留物をカラムクロマトグラフィー(溶離液;ヘキサン:酢酸エチル=50: 15
- 1~20:1) で精製すれば、油状の2-(5,7-ジフルオロベンゾ[b]チオフェン-6-イル) 酢酸エチル1.98gを得る。

 $IR(neat) cm^{-1}: 1740, 1180, 1049$

NMR (CDCl₃) δ 値:1.26(3H, t, J=7Hz), 3.83(2H, s), 4.20(2H, q, J=7Hz), 7.2~7.4 (2H, m), 7. 51 (1H, d, J=5Hz)

- (4) 2-(5,7-ジフルオロベンゾ[b]チオフェン-6-イル)酢酸エチルを用い、参考 例13(3)および参考例15と同様にして、以下の化合物を得る。
- ・2-(5,7-ジフルオロベンゾ[b]チオフェン-6-イル)-1-酢酸 IR(neat) cm⁻¹:1707,1406,1047
- NMR(CDCl₃) δ 値: 3.89(2H, s), 7.2-7.4(2H, m), 7.53(1H, d, J=5Hz), 8.2(1H, brs) 25
 - ・2-(5, 7-ジフルオロベンゾ[b]チオフェン-6-イル)-1-エタノール IR(neat) cm⁻¹: 3356, 1404, 1045 NMR(CDC1 $_3$) δ 値:3.08(2H, t, J=6Hz), 3.89(2H, t, J=6Hz), 7.25(1H, d, J=5Hz), 7.35

(1H, d, J=4Hz), 7.49(1H, d, J=5Hz)

参考例20 30

20

2-ベンゾ[b] チオフェン-5-イル酢酸を原料に、参考例9 (1) および参考例17 (3) と同様の反応を行い以下の化合物を得る。

- ・1-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルアセトン IR(KBr) cm⁻¹: 1712, 1311, 1159, 708
- 5 NMR(CDCl₃) δ 値:2.17(3H, s), 3.80(2H, s), 7.17(1H, d, J=8Hz), 7.29(1H, d, J=5Hz), 7.45(1H, d, J=5Hz), 7.65(1H, s), 7.84(1H, d, J=8Hz)
 - ・1-ベンゾ[b]チオフェン-5-イル-2-プロパノール

IR(neat) cm⁻¹:3386, 2968, 2928, 1051

NMR(CDCl₃) δ 値:1.27(3H, d, J=6Hz), 1.56(1H, s), 2.76(1H, dd, J=7, 13Hz), 2.95(1H, dd, J=5, 13Hz), 3.9-4.2(1H, m), 7.19(1H, d, J=8Hz), 7.28(1H, d, J=5Hz), 7.44(1H, d, J=5Hz), 7.66(1H, s), 7.82(1H, d, J=8Hz)

製剤例1

2-{[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル](メチル)アミノ}-1-エタノール・シュウ酸塩(実施例68の化合物)11.5g、部分アルファ化デンプン9 15 7g(スターチ1500:日本カラコン)、乳糖188.5g(タブレトーズ:メグレ)および32メッシュの篩にて篩過したステアリン酸マグネシウム3gを高速攪拌型造粒機(VG-01:パウレック)に投入し、ブレード回転数600rpm、チョッパー回転数3200rpmにて10分間混合する。混合粉末を1号カプセルに1カプセルあたり300mgになるように充填し、カプセル剤を得る。

20 製剤例2

2-{[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル](メチル)アミノ}-1-エタノール・シュウ酸塩23gおよび乳糖66g(タブレトーズ:メグレ)を混合し、16メッシュの篩いを装着したパワーミル(PS-04S:ダルトン)で篩過する。この篩過末に乳糖120g、結晶セルロース120g(アビセル:旭化成)およびコーンスターチ67gを添加し、5分間混合する。混合末に32メッシュで篩過したステアリン酸マグネシウム4gを添加し、さらに5分間混合し、打錠用粉末を得る。この粉末を直径7.5mmの杵により、ロータリー打錠機(HP-18:畑鉄工)で1錠重量200mgになるよう打錠し錠剤を得る。

製剤例3

30 2-{[2-(2-ベンゾ[b]チオフェン-5-イルエトキシ)エチル](メチル)アミノ}-1-

エタノール・シュウ酸塩1.15gを局方生理食塩液10Lに溶解する。この溶液を0.2 2μmのメンブランフィルターで濾過し、滅菌したガラス瓶に100mlづつ分注する。 次いで、ゴム栓で閉塞した後、アルミキャップで巻き締めし注射剤を得る。

産業の利用可能性

5 本発明のN-アルコキシアルキル-N,N-ジアルキルアミン誘導体またはその塩は、優れた抗ハイポキシア作用、神経保護作用および神経再生促進作用を発揮することから、アルツハイマー病、パーキンソン病、筋萎縮性側索硬化症、ハンチントン舞踏病、糖尿病性ニューロパシー、薬剤性ニューロパシー、外傷性神経障害などの神経変性疾患の治療剤として有用である。

133

請求の範囲

1. 一般式

$$R^{1} \longrightarrow R^{2} \longrightarrow R^{2} \longrightarrow CH_{2} \longrightarrow CH_{$$

「式中、R¹およびR²は、同一または異なって、水素原子、ハロゲン原子、置換されていてもよいアルキル、アリール、アルアルキル、アルコキシ、アリールオキシ、アルキルチオ、アリールチオ、アルケニル、アルケニルオキシ、アミノ、アルキルスルホニル、アリールスルホニル、カルバモイルもしくは複素環式基、保護されていてもよいアミノ、ヒドロキシルもしくはカルボキシル基、ニトロ基およびオキソ基から選ばれる一つ以上の基を;R³およびR⁴は、同一または異なって、置換されていてもよいアルキル、シクロアルキルもしくはアルアルキル基を;m個のR⁵およびR⁶、n個のR⁷およびR⁸は、同一または異なって、水素原子もしくはアルキル基を;D環は、5員もしくは6員の複素環または炭化水素環を;mは、1~5の整数を;nは、1~6の整数を、それぞれ示す。」

- 15 で表されるN-アルコキシアルキル-N,N-ジアルキルアミン誘導体またはその塩。
 - 2. D環が、5員もしくは6員の複素環である請求の範囲1に記載のN-アルコキシアルキル-N,N-ジアルキルアミン誘導体またはその塩。
- 3. R¹およびR²は、同一または異なって、水素原子、ハロゲン原子、置換されていてもよいアルキル、アリール、アルコキシ、アルキルチオ、カルバモイルもしくは複素環式基、保護されていてもよいヒドロキシルもしくはカルボキシル基およびオキソ基から選ばれる一つ以上の基である請求の範囲2に記載のN-アルコキシアルキル-N,N-ジアルキルアミン誘導体またはその塩。
- 4. D環が、5員もしくは6員の炭化水素環である請求の範囲1に記載のN-25 アルコキシアルキル-N,N-ジアルキルアミン誘導体またはその塩。
 - 5. R¹およびR²は、同一または異なって、水素原子または置換されていても

よいアルコキシ基である請求の範囲 4 に記載のN-アルコキシアルキル-N, N-ジアルキルアミン誘導体またはその塩。

6. 一般式

「式中、R¹およびR²は、同一または異なって、水素原子、ハロゲン原子、置換されていてもよいアルキル、アリール、アルアルキル、アルコキシ、アリールオキシ、アルキルチオ、アリールチオ、アルケニル、アルケニルオキシ、アミノ、アルキルスルホニル、アリールスルホニル、カルバモイルもしくは複素環式基、保護されていてもよいアミノ、ヒドロキシルもしくはカルボキシル基、ニトロ基およびオキソ基から選ばれる一つ以上の基を;R³およびR⁴は、同一または異なって、置換されていてもよいアルキル、シクロアルキルもしくはアルアルキル基を;m個のR⁵およびR⁶、n個のR¹およびR®は、同一または異なって、水素原子もしくはアルキル基を;D環は、5員もしくは6員の複素環または炭化水素環を;mは、1~5の整数を;nは、1~6の整数を、それぞれ示す。」

で表されるN-アルコキシアルキル-N,N-ジアルキルアミン誘導体または その塩を含有する神経変性疾患の治療剤。

INTERNATIS AL SEARCH REPORT

Intellemental application No.
PCT/JP00/03748

Α.	CLASSII Int.(FICATION OF SUBJECT MATTER C17 C07C217/10, C07C233/69, C07D319/18, C07D277/64, C07	C07D215/14, C07D307/79	, C07D317/54,			
Acc	ording to	International Patent Classification (IPC) or to both nati	onal classification and IPC				
	B. FIELDS SEARCHED						
Minimum do Int.		C07D319/18, C07D277/64, C07	C07D215/14, C07D307/79 7D333/54,				
	Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched						
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) CAPLUS (STN), REGISTRY (STN)							
C.	C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT						
Ca	tegory*	Citation of document, with indication, where app	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.			
	A	US, 5280032, A (Toyama Chemical 18 January, 1994 (18.01.94) & JP, 3-232830, A	Co., Ltd.),	1-6			
	A	JP, 4-95070, A (Toyama Chemical 27 March, 1992 (27.03.92) (Fam		1-6			
	P,A	WO, 99/31056, Al (Toyama Chemic 24 June, 1999 (24.06.99) & JP, 11-263773, A	cal Co., Ltd.),	1-6			
		,					
F	7 8000	- documents are listed in the annique in a SBC	See patent family annex.	<u> </u>			
上	-	r documents are listed in the continuation of Box C.	— · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	mational Elina data			
Special categories of cited documents: document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other			"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone document of particular relevance; the claimed invention cannot be				
"O "P	O" docum means docum	I reason (as specified) lent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other lent published prior to the international filing date but later le priority date claimed	considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family				
D		actual completion of the international search July, 2000 (18.07.00)	Date of mailing of the international search report 01 August, 2000 (01.08.00)				
N		mailing address of the ISA/ anese Patent Office	Authorized officer				
1-	ancimile N	io.	Telephone No.				

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/03748

```
A Continuation of CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER (IPC)
```

C07D333/62, C07D333/70, C07D409/04, C07D311/04, C07D235/06, C07D241/42, A61K31/47, A61K31/343, A61K31/36, A61K31/357, A61K31/428, A61K31/381, A61K31/4436, A61K31/352, A61K31/4184, A61K31/498, A61K31/135, A61P25/28, A61P25/16, A61P25/14, A61P11/16

6 6

B Continuation of Minimum documentation searched (IPC)

C07D333/62, C07D333/70, C07D409/04, C07D311/04, C07D235/06, C07D241/42, A61K31/47, A61K31/343, A61K31/36, A61K31/357, A61K31/428, A61K31/381, A61K31/4436, A61K31/352, A61K31/4184, A61K31/498, A61K31/135, A61P25/28, A61P25/16, A61P25/14, A61P11/16

国際調查報告

国際出願番号 PCT/JP00/03748

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. Cl' C07C217/10, C07C233/69, C07D215/14, C07D307/79, C07D317/54, C07D319/18, C07D277/64, C07D333/54,

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl' C07C217/10, C07C233/69, C07D215/14, C07D307/79, C07D317/54, C07D319/18, C07D277/64, C07D333/54,

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

CAPLUS (STN), REGISTRY (STN)

C. 関連すると認められる文献				
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号		
A	US, 5280032, A (Toyama Chemical Co., Ltd.) 18.1月.1994 (18.01.94) & JP, 3-232830, A	1-6		
A	JP, 4-95070, A (富山化学工業株式会社) 27.3月.1992 (27.03.92) (ファミリーなし)	1-6		
P, A	WO, 99/31056, A1 (富山化学工業株式会社) 24.6月.1999 (24.0 6.99) & JP, 11-263773, A	1-6		
0_0				

C欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

18.07.00

国際調査機関の名称及びあて先
日本国特許庁(ISA/JP)
郵便番号100-8915
東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

国際調査報告の発送日

01.08.00

特許庁審査官(権限のある職員)
伊藤幸司

電話番号 03-3581-1101 内線 3443

国際調査報告

A 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))の続き

```
C07D409/04,
             C07D333/70,
C07D333/62,
                          C07D241/42,
             C07D235/06,
C07D311/04,
                          A61K31/36,
            A61K31/343,
A61K31/47,
                          A61K31/381,
             A61K31/428,
A61K31/357,
                          A61K31/4184,
A61K31/4436, A61K31/352,
                          A61P25/28,
             A61K31/135,
A61K31/498,
                          A61P11/16
             A61P25/14,
A61P25/16,
```

B 調査を行った最小限資料 (国際特許分類(IPC)) の続き

```
C07D409/04,
             C07D333/70,
C07D333/62,
                         CO7D241/42,
             C07D235/06,
C07D311/04,
                         A61K31/36,
             A61K31/343,
A61K31/47,
                         A61K31/381,
            A61K31/428,
A61K31/357,
                         A61K31/4184,
A61K31/4436, A61K31/352,
                         A61P25/28,
A61K31/498, A61K31/135,
                          A61P11/16
             A61P25/14,
A61P25/16,
```

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER: ______

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)